# Optimierung für Studierende der Informatik

THOMAS ANDREAE

Wintersemester 2014/15

(Stand: 2014-09-26)

# Inhaltsverzeichnis

1	Einführung	4
	1.1 Ein Diätproblem	10
2	Wie das Simplexverfahren funktioniert	14
3	3.1 Initialisierung (Vorbemerkungen) 3.2 Iteration 3.2.1 Wahl der Eingangsvariablen 3.2.2 Wahl der Ausgangsvariablen 3.2.3 Entartung 3.3 Terminierung	25 26 26 26 27 28 30
4	Verbindungen zur Geometrie 4.1 Geometrische Interpretation des Simplexverfahrens 4.2 Konvexe Mengen	
5	Wie schnell ist das Simplexverfahren? 5.1 Beispiele von Klee und Minty	
6	6.1 Das allgemeine Diätproblem	
7	<ul> <li>7.1 Motivation: obere Schranken für den optimalen Wert</li> <li>7.2 Das duale Problem</li> <li>7.3 Der Dualitätssatz und sein Beweis</li> <li>7.4 Wie die komplementären Schlupfbedingungen eingesetzt werden können, um auf Optimalität zu testen</li> <li>7.5 Zur ökonomischen Bedeutung der dualen Variablen</li> </ul>	55 56 58 64 66 69
8	8.1 Matrixdarstellung	75 75 79 82 86 87

9	Maximale Flüsse und minimale Schnitte in Netzwerken9.1Flüsse in Netzwerken.9.2Schnitte.9.3Das Max-Flow Min-Cut Theorem und der Labelling-Algorithmus von Ford und Fulkerson9.4Der Algorithmus von Edmonds und Karp	93 96
10	Max-Flow und Min-Cut als LP-Probleme10.1 Ein einführendes Beispiel10.2 Das primale Problem (Max-Flow)10.3 Das duale Problem (Min-Cut)	110
11	Matchings in bipartiten Graphen  11.1 Einführung  11.2 Ein Algorithmus zur Lösung des Matching-Problems für bipartite Graphen  11.2.1 Das Problem  11.2.2 Der Algorithmus  11.2.3 Analyse des Algorithmus  11.2.4 Bemerkung zur Komplexität dieses Algorithmus  11.3 Der Heiratssatz  11.4 Knotenüberdeckungen in bipartiten Graphen  11.5 Ein Beispiel	117 117 117 118 119 119 124
12	Greedy-Algorithmen oder: Is Greed Good? Does Greed work?  12.1 Intervall-Scheduling: The Greedy Algorithm Stays Ahead  12.1.1 Das Intervall-Scheduling-Problem  12.1.2 Entwurf eines Greedy-Algorithmus  12.2 Ein Algorithmus, der auf einem Austauschargument basiert  12.3 Kürzeste Pfade in Graphen  12.4 Minimale aufspannende Bäume  12.4.1 Algorithmen für das Minimum Spanning Tree Problem  12.4.2 Analyse der Algorithmen  12.5 Die Union-Find-Datenstruktur  12.5.1 Das Problem  12.5.2 Eine einfache Datenstruktur für das Union-Find-Problem  12.5.3 Eine bessere Datenstruktur für Union-Find  12.5.4 Weitere Verbesserungen durch Pfadverkürzung (path compression)	131 134 137 144 145 146 149 150 151
13	Dynamisches Programmieren         13.1 Das gewichtete Intervall-Scheduling-Problem          13.2 Ein Algorithmus zur Lösung des Rucksackproblems          13.2.1 Das Subset-Sum-Problem          13.2.2 Das Rucksackproblem          13.3 Der Algorithmus von Bellman und Ford	161 161 164
14	Polynomielle Algorithmen für Lineare Programmierung 14.1 Einführende Bemerkungen	170 172 174 180

15	Literatur 1	192
	14.9.2 Der Begriff des zentralen Pfades	191
	14.9.1 Logarithmische Barriere-Funktionen	
	14.9 Innere-Punkte-Methoden	188
	14.8 Theorie und Praxis	187
	14.7 Die Ellipsoid-Methode	

# 1 Einführung

Wir gehen zunächst hauptsächlich nach folgendem Lehrbuch vor:

- V. Chvátal: *Linear Programming*. W. H. Freeman and Company. New York (2002, 16. Auflage). Später wird weitere Literatur hinzugezogen werden, beispielsweise:
  - J. Matoušek, B. Gärtner: *Understanding and Using Linear Programming*. Springer-Verlag. Berlin Heidelberg (2007).
  - J. Kleinberg, É. Tardos: Algorithm Design. Pearson. Boston (2006).

# 1.1 Ein Diätproblem

Paul möchte sich möglichst preiswert ernähren, allerdings so, dass er pro Tag mindestens 2000kcal, 55g Proteine und 800mg Kalzium erhält. Er wählt sechs Lebensmittel aus, die günstig zu erstehen sind:

- 1. Haferflocken: Eine 28g Packung liefert 110kcal, 4g Protein, 2mg Kalzium und kostet 3 Cent.
- 2. Huhn: 100g liefern 205kcal, 32g Protein und 12mg Kalzium; Preis: 24 Cent.
- 3. *Eier*: Eine Doppelpackung liefert 160kcal, 13g Protein und 54mg Kalzium; bezahlen muss man 13 Cent pro Doppelpack.
- 4. Milch: Eine kleine Packung liefert 160kcal, 8g Protein und 285mg Kalzium; Preis: 9 Cent.
- 5. Kirschkuchen: Ein Stück (170g) liefert 420kcal, 4g Protein und 22mg Kalzium; Preis: 20 Cent.
- 6. Bohnen: Eine Packung (260g) liefert 260kcal, 14g Protein und 80mg Kalzium; Preis: 19 Cent.

Dasselbe in der Übersicht (Angaben pro Portion des jeweiligen Lebensmittels; 1 Portion Haferflocken  $\stackrel{\frown}{=}$  28g, 1 Portion Huhn  $\stackrel{\frown}{=}$  100g, etc.):

	Energie (kcal)	Protein (g)	Kalzium (mg)	Preis (Cent)
Haferflocken	110	4	2	3
Huhn	205	32	12	24
Eier	160	13	54	13
Milch	160	8	285	9
Kirschkuchen	420	4	22	20
Bohnen	260	14	80	19

Paul denkt über seine Mahlzeiten nach: Beispielsweise würden 10 Portionen Bohnen alles Erforderliche an Energie, Protein und Kalzium liefern – zu einem Preis von nur (?) 190 Cent pro Tag. Mehr als 2 Portionen Bohnen pro Tag ist aber zu viel; er legt Obergrenzen fest:

- Haferflocken: höchstens 4 Portionen pro Tag;
- Huhn: höchstens 3 Portionen pro Tag;
- Eier: höchstens 2 Portionen (Doppelpackungen) pro Tag;
- Milch: höchstens 8 Portionen pro Tag;
- Kirschkuchen: höchstens 2 Portionen pro Tag;
- Bohnen: höchstens 2 Portionen pro Tag.

Ein Blick auf die Daten lässt erkennen: 8 Portionen Milch und 2 Portionen Kirschkuchen pro Tag liefern alles Nötige für nur 112 Cent. Man könnte auch etwas weniger Kuchen nehmen oder etwas weniger Milch – oder eine andere Kombination ausprobieren: *trial and error* nennt man das. Hilft das weiter?

Um systematisch vorzugehen, führen wir für jedes Lebensmittel eine Variable ein:  $x_1$  bezeichnet die Anzahl der Portionen von Haferflocken pro Tag,  $x_2$  die Anzahl der Huhn-Portionen pro Tag,  $x_3$  die Anzahl der Ei-Portionen etc. Beispielsweise bedeutet

$$x_6 = 1.5,$$

dass Paul 1.5 Portionen Bohnen pro Tag zu sich nimmt.

Wir formulieren das vorgestellte Problem – man spricht von einem Diätproblem – auf die folgende Art:

minimiere  $3x_1 + 24x_2 + 13x_3 + 9x_4 + 20x_5 + 19x_6$ 

unter den Nebenbedingungen 
$$110x_1+205x_2+160x_3+160x_4+420x_5+260x_6 \geq 2000$$
 
$$4x_1+32x_2+13x_3+8x_4+4x_5+14x_6 \geq 55$$
 
$$2x_1+12x_2+54x_3+285x_4+22x_5+80x_6 \geq 800$$
 
$$0 \leq x_1 \leq 4$$
 
$$0 \leq x_2 \leq 3$$
 
$$0 \leq x_3 \leq 2$$
 
$$0 \leq x_4 \leq 8$$
 
$$0 \leq x_5 \leq 2$$

Probleme dieser Art werden *lineare Programmierungsprobleme*<sup>1</sup> genannt. Hier sind zwei weitere **Bei-spiele**.

maximiere 
$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen<sup>2</sup>  
 $2x_1 + 3x_2 + x_3 \le 5$   
 $4x_1 + x_2 + 2x_3 \le 11$   
 $3x_1 + 4x_2 + 2x_3 \le 8$   
 $x_1, x_2, x_3 \ge 0$  (1.1)

 $0 \le x_6 \le$ 

2.

minimiere  $3x_1 - x_2$ unter den Nebenbedingungen

$$-x_{1} + 6x_{2} - x_{3} + x_{4} \ge -3$$

$$7x_{2} + 2x_{4} = 5$$

$$x_{1} + x_{2} + x_{3} = 1$$

$$x_{3} + x_{4} \le 2$$

$$x_{2}, x_{3} \ge 0$$

$$(1.2)$$

 $<sup>^{1}</sup>$ Kurz: LP-Probleme.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Die Schreibweise  $x_1, x_2, x_3 \ge 0$  ist eine Abkürzung für  $x_1 \ge 0, x_2 \ge 0, x_3 \ge 0$ .

#### Definition.

Eine Funktion  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  wird eine lineare Funktion genannt, falls

$$f(x_1, \dots, x_n) = c_1 x_1 + \dots + c_n x_n$$
 (1.3)

für reelle Zahlen  $c_1, \ldots, c_n$  gilt.

Mit dem Summenzeichen geschrieben lautet die Gleichung (1.3):

$$f(x_1, \dots, x_n) = \sum_{j=1}^n c_j x_j.$$
 (1.3')

Ist b eine reelle Zahl, so nennt man

$$c_1 x_1 + \ldots + c_n x_n = b \tag{1.4}$$

bekanntlich eine lineare Gleichung. Neben linearen Gleichungen betrachten wir lineare Ungleichungen:

$$c_1 x_1 + \ldots + c_n x_n \le b \tag{1.5}$$

$$c_1 x_1 + \ldots + c_n x_n \ge b. \tag{1.6}$$

Gleichungen bzw. Ungleichungen der Arten (1.4), (1.5) und (1.6) werden von uns lineare Nebenbedingungen genannt<sup>3</sup>.

Unter einem *linearen Programmierungsproblem*<sup>4</sup> verstehen wir das Problem, eine lineare Funktion unter einer endlichen Anzahl von linearen Nebenbedingungen zu minimieren oder zu maximieren.

Wir beschränken uns bis auf Weiteres auf lineare Programmierungsprobleme vom folgenden Typ:

maximiere 
$$c_1x_1 + \ldots + c_nx_n$$
  
unter den Nebenbedingungen  $a_{11}x_1 + \ldots + a_{1n}x_n \leq b_1$   
 $\vdots$   
 $a_{m1}x_1 + \ldots + a_{mn}x_n \leq b_m$   
 $x_1, \ldots, x_n \geq 0$ .

Dasselbe in knapper Form mit dem Summenzeichen geschrieben:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_{j}x_{j}$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_{j} \leq b_{j} \quad (i=1,\ldots,m)$$
 
$$x_{j} \geq 0 \quad (j=1,\ldots,n).$$
 (1.7)

Wir nennen (1.7) ein LP-Problem in *Standardform*. (Warnung: Die Bezeichnung "Standardform" wird in der Literatur nicht einheitlich verwendet; andere Autoren sagen stattdessen beispielsweise "Normalform" und benutzen den Begriff "Standardform" überhaupt nicht oder in anderer Bedeutung. Wir folgen hier der Bezeichnung von V. Chvátal: *Linear Programming*.)

 $<sup>^3</sup>$ Strikte Ungleichungen (< bzw. > statt <br/>  $\leq$  bzw. >) kommen nicht vor und fallen nicht unter den Begriff "Nebenbedingung".

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Statt "lineares Programmierungsproblem" sagt man auch *lineares Optimierungsproblem* oder (wie bereits erwähnt) *LP-Problem*.

In der Standardform (1.7) gibt es also m + n Nebenbedingungen, von denen die letzten n recht speziell sind: Man nennt sie Nichtnegativitätsbedingungen.

Die lineare Funktion eines LP-Problems, die zu minimieren bzw. zu maximieren ist, wird die Zielfunktion des Problems genannt. In (1.1) ist also

$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$

die Zielfunktion, während in (1.2) die Zielfunktion  $3x_1 - x_2$  lautet.

Eine Belegung der Variablen  $x_1, \ldots, x_n$ , die die Nebenbedingungen eines LP-Problems erfüllt, nennt man eine zulässige Lösung. Zulässige Lösungen des LP-Problems (1.1) sind beispielsweise:

- $x_1 = 1, x_2 = 0, x_3 = 2;$
- $x_1 = 1, x_2 = \frac{1}{2}, x_3 = 1;$
- $x_1 = x_2 = x_3 = 0$ .

Keine zulässigen Lösungen von (1.1) sind dagegen beispielsweise:

- $x_1 = 1$ ,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 3$ ;
- $\bullet$   $x_1 = 1, x_2 = 2, x_3 = -2.$

Eine zulässige Lösung, für die die Zielfunktion maximal bzw. minimal ist (je nach Art des LP-Problems), nennt man eine *optimale Lösung*. Den zu einer optimalen Lösung  $x_1, \ldots, x_n$  gehörigen Zielfunktionswert nennt man den *optimalen Zielfunktionswert*.

Es gibt LP-Probleme, die keine zulässige Lösung besitzen; solche LP-Probleme nennt man *unlösbar*. Hier ein **Beispie**l:

maximiere 
$$3x_1 - x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$x_1 + x_2 \leq 2$$
$$-2x_1 - 2x_2 \leq -10$$
$$x_1, x_2 \geq 0$$

Es gibt auch LP-Probleme, die zwar zulässige Lösungen besitzen, aber keine ihrer zulässigen Lösungen ist optimal. Hier ein **Beispiel**:

maximiere 
$$x_1 - x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  $-2x_1 + x_2 \le -1$   
 $-x_1 - 2x_2 \le -2$   
 $x_1, x_2 \ge 0$ .

In diesem Beispiel gibt es zu jeder Zahl M eine zulässige Lösung  $x_1, x_2$  mit  $x_1 - x_2 > M$ . Derartige Probleme nennt man unbeschränkt.

In Matrixschreibweise lässt sich (1.7) besonders kompakt darstellen: 
$$\max \text{maximiere } c^Tx$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$Ax \le b$$
 
$$x \ge 0. \tag{1.7'}$$

Hierin ist

$$c^T = (c_1, \dots, c_n), \qquad x = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}, \qquad A = \begin{pmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & \dots & a_{mn} \end{pmatrix}, \qquad b = \begin{pmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_m \end{pmatrix}$$

und 0 bezeichnet den Nullvektor der Länge n; die beiden Ungleichungen sind komponentenweise zu verstehen.

Illustration von (1.7) anhand von Beispiel (1.1):

$$c^T = (5, 4, 3), \quad x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} \quad A = \begin{bmatrix} 2 & 3 & 1 \\ 4 & 1 & 2 \\ 3 & 4 & 2 \end{bmatrix}, \quad b = \begin{pmatrix} 5 \\ 11 \\ 8 \end{pmatrix}, \quad 0 = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}.$$

Das LP-Problem (1.1) lässt sich mit diesen Bezeichnungen schreiben als:

maximiere  $c^T x$ unter den Nebenbedingungen  $Ax \leq b$  $x \geq 0$ .

# Einige Sprechweise:

- Häufig wird auch einfach "lineares Programm" anstelle von "lineares Programmierungsproblem" ("LP-Problem") gesagt.
- Die Menge aller zulässigen Lösungen eines LP-Problems nennt man auch den zulässigen Bereich.
- Kommt eine Variable bei den Nichtnegativitätsbedingungen nicht vor, so spricht man von einer freien Variablen. Beispielsweise sind in (1.2)  $x_1$  und  $x_4$  freie Variablen.

Natürlich sollen Sie auch die englische Terminologie kennen. Hier sind die drei wichtigsten Vokabeln dieses Abschnitts:

constraint – Nebenbedingung objective function – Zielfunktion feasible solution – zulässige Lösung

Einfache Dinge wie

linear function - lineare Funktion

brauchen nicht erklärt zu werden, ebenso wenig wie die Bedeutungen von

linear constraints
nonnegativity constraints
standard form
optimal solution
optimal value
infeasible problem
unbounded problem
feasible region
free variable.

Ein weiteres **Beispie**l: Ölraffinerie<sup>5</sup>. Angeliefertes Rohöl wird in Ölraffinerien durch Anwendung von chemischen und physikalischen Verfahren in gewisse gewünschte Komponenten zerlegt. Die Ausbeute an verschiedenen Komponenten hängt vom eingesetzten Verfahren (Crackprozess) ab. Wir nehmen an, dass eine Raffinerie aus Rohöl drei Komponenten herstellen will:

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Dieses Beispiel ist u.a. im Skript zur Vorlesung Algorithmen und Datenstrukturen (Prof. Dr. Petra Mutzel, Universität Dortmund, WS 08/09) zu finden. Dort wird erwähnt, dass derartige Probleme in der Ölindustrie mithilfe von Linearer Programmierung gelöst werden – natürlich in ganz anderen Dimensionen. Im Skript von Grötschel (siehe Literaturverzeichnis) dient das Beispiel als Einstiegsbeispiel in die Lineare Optimierung und wird dort noch wesentlich ausführlicher besprochen.

• schweres Öl: S;

• mittelschweres Öl: M:

• leichtes Öl: L.

Es stehen zwei Crackverfahren zur Verfügung, die die folgenden Einheiten an Ausbeute liefern, aber auch Kosten verursachen (alles bezogen auf eine Einheit Rohöl):

• Crackprozess 1: 2S, 2M, 1L; Kosten: 3 Euro;

• Crackprozess 2: 1S, 2M, 4L; Kosten: 5 Euro.

Aufgrund von Lieferbedingungen muss die Raffinerie die folgende Mindestproduktion erreichen:

$$3S$$
,  $5M$  und  $4L$ .

Aufgabe: Die Mengen sollen so kostengünstig wie möglich hergestellt werden.

Das hieraus resultierende LP-Problem erhalten wir nach Einführung von Variablen  $x_1$  und  $x_2$ , die das Produktionsniveau der beiden Prozesse beschreiben:  $x_1 = 2.5$  bedeutet beispielsweise, dass der Crackprozess 1 mit 2.5 Einheiten Rohöl beschickt wird. Man erhält das folgende LP-Problem:

minimiere 
$$3x_1 + 5x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  $2x_1 + x_2 \ge 3$   
 $2x_1 + 2x_2 \ge 5$ 

$$\begin{aligned}
2x_1 + 2x_2 &\ge 3 \\
x_1 + 4x_2 &\ge 4 \\
x_1, x_2 &\ge 0.
\end{aligned}$$

Zur Übung: Überführen Sie dieses Problem in Standardform.

Man kann – nebenbei gesagt – jedes LP-Problem durch sehr einfache, kleine "Tricks" in Standardform überführen:

• Haben wir es beispielsweise mit einem Minimierungsproblem zu tun, lautet das Ziel etwa

minimiere 
$$3x_1 - 4x_2 + 5x_3$$
,

so kann man dies ersetzen durch die äquivalente Formulierung

maximiere 
$$-3x_1 + 4x_2 - 5x_3$$
.

• Eine Nebenbedingung der Form

$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n \ge b$$

kann gleichwertig ersetzt werden durch

$$-a_1x_1 - \ldots - a_nx_n \le -b.$$

• Eine Nebenbedingung der Form

$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n = b$$

kann gleichwertig ersetzt werden durch die folgenden beiden Nebenbedingungen

$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n \le b$$
  
$$-a_1x_1 - \ldots - a_nx_n \le -b.$$

• Hat man es mit einer "Nichtpositivitätsbedingung" zu tun, etwa mit der Nebenbedingung

$$x_1 < 0$$
,

so kann man stattdessen  $x_1 \ge 0$  schreiben und überall sonst im vorliegenden LP-Problem  $x_1$  durch  $-x_1$  ersetzen.

Und was kann man machen, wenn man es mit einer nicht vorzeichenbeschränkten Variable zu tun hat, wenn also etwa  $x_1$  im Problem vorkommt, aber weder  $x_1 \geq 0$  noch  $x_1 \leq 0$  gefordert wird? **Antwort**: Man kann anstelle von  $x_1$  zwei neue Variablen einführen, etwa  $x_1'$  und  $x_1''$ , für die man  $x_1' \geq 0$  und  $x_1'' \geq 0$  fordert; anschließend ersetzt man überall  $x_1$  durch  $x_1' - x_1''$ .

# 1.2 Bemerkungen zur Grafischen Methode

Hat man es mit nur zwei Variablen  $x_1$  und  $x_2$  zu tun, so kann man LP-Probleme in Standardform mit der sogenannten *Grafischen Methode* lösen. Da es in der Praxis allerdings nicht nur um zwei, sondern meist um viele Tausend Variablen geht, wollen wir nur kurz anhand von Beispielen darauf eingehen.

Gegeben:  $a_1, a_2, b \in \mathbb{R}$ . Sind  $a_1$  und  $a_2$  nicht beide Null, so wird durch die Gleichung

$$a_1 x_1 + a_2 x_2 = b (1.8)$$

bekanntlich eine Gerade im  $\mathbb{R}^2$  dargestellt. Die Menge aller Paare  $(x_1, x_2) \in \mathbb{R}^2$ , für die

$$a_1x_1 + a_2x_2 \le b$$

gilt, bilden eine Halbebene, die durch die Gerade (1.8) begrenzt wird.

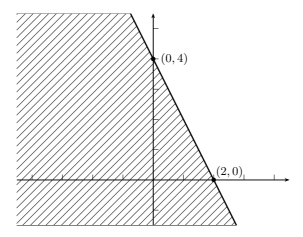
Beispielsweise wird durch die Gleichung

$$2x_1 + x_2 = 4$$

die Gerade durch die Punkte (0,4) und (2,0) beschrieben; die Menge aller Punkte  $(x_1,x_2)$ , die die Ungleichung

$$2x_1 + x_2 \le 4$$

erfüllen, bilden die durch Schraffur gekennzeichnete Halbebene.



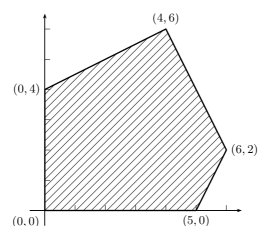
Hat man es nun mit zwei oder mehr Ungleichungen zu tun, so besteht die Menge aller Punkte  $(x_1, x_2)$ , die alle diese Ungleichungen erfüllen, aus dem *Durchschnitt der entsprechenden Halbebenen*.

Betrachten wir beispielsweise das LP-Problem

maximiere 
$$x_1 + x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen

$$\begin{aligned}
2x_1 + x_2 &\leq 14 \\
-x_1 + 2x_2 &\leq 8 \\
2x_1 - x_2 &\leq 10 \\
x_1, x_2 &\geq 0,
\end{aligned} (1.9)$$

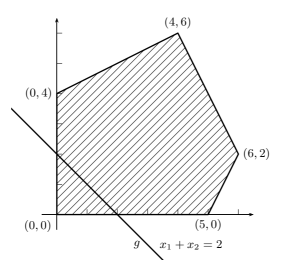
so haben wir es bei den Nebenbedingungen mit 5 Ungleichungen zu tun. Die Menge aller  $(x_1, x_2)$ , die all diese Ungleichungen erfüllen, besteht also aus dem Durchschnitt von 5 Halbebenen.



Wir haben somit die Menge der zulässigen Lösungen von (1.9) grafisch darstellt. Nun betrachten wir zusätzlich die Zielfunktion. Genauer: Wir betrachten diejenigen Punkte  $(x_1, x_2)$ , für die die Zielfunktion den Wert 2 annimmt, für die also gilt:

$$x_1 + x_2 = 2.$$

Diese Punkte bilden eine Gerade g, die mit der Menge der zulässigen Lösungen von (1.9) mindestens einen Punkt gemeinsam hat. Wir sagen dazu, dass die Gerade g die Menge der zulässigen Lösungen trifft oder schneidet. Wir nehmen die Gerade g in unsere Zeichnung auf.

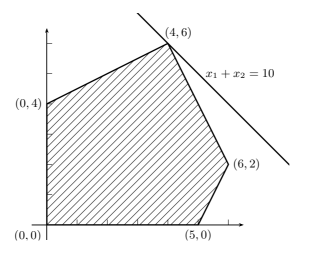


Betrachten wir für  $d \in \mathbb{R}$  die Gleichung

$$x_1 + x_2 = d,$$

so wird hierdurch eine zu g parallele Gerade beschrieben. Wählen wir beispielsweise d=3, so schneidet diese Gerade die Menge der zulässigen Lösungen; auch wenn wir d etwas größer wählen, sagen wir d=4 oder d=6.5, so trifft die dazugehörige Gerade immer noch den zulässigen Bereich. Nach diesen Beobachtungen sollte das weitere Vorgehen klar sein: Man verschiebt die Gerade g parallel und achtet darauf, dass die entstehende Gerade  $x_1+x_2=d$  die Menge der zulässigen Lösungen immer noch schneidet, und bemüht sich außerdem, d möglichst groß werden zu lassen.

In unserem Beispiel ergibt sich, dass d = 10 der größtmögliche Wert ist.



**Frage**: Was hätte sich in unserem Beispiel ergeben, wenn die Zielfunktion nicht  $x_1 + x_2$ , sondern

$$2x_1 + x_2$$

gelautet hätte?

# Weitere Beispiele:

1. Was ergibt die grafische Methode im folgenden Beispiel?

maximiere 
$$x_1 + x_2$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$-x_1 + x_2 \le 3$$
 
$$x_1 - 2x_2 \le 2$$
 
$$x_1, x_2 \ge 0$$

2. Was ergibt sich in 1., wenn man anstelle der Zielfunktion  $x_1 + x_2$  die folgende Zielfunktion wählt?

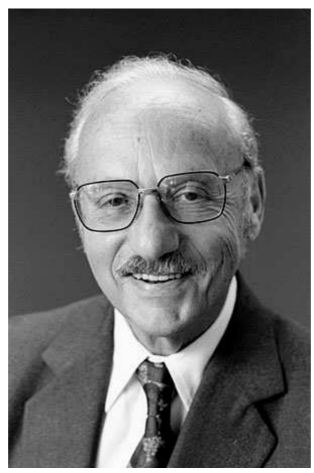
$$-2x_1 + x_2$$

3. Was ergibt sich im folgenden Beispiel?

maximiere 
$$3x_1 - x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  $x_1 + x_2 \le 2$   
 $-x_1 + x_2 \le -3$   
 $x_1, x_2 \ge 0$ 

Im nächsten Abschnitt werden wir nun die Methode kennenlernen, die in der Praxis die wichtigste Methode zum Lösen von LP-Problemen ist: das Simplexverfahren (auch Simplexalgorithmus oder Simplexmethode genannt).

Das Simplexverfahren wurde von G. B. Dantzig im Jahre 1947 entwickelt.



George B. Dantzig Geb. 1914 in Portland, Oregon Gest. 2005 in Stanford, Kalifornien

# 2 Wie das Simplexverfahren funktioniert

Wir besprechen anhand des folgenden Beispiels, wie das Simplexverfahren verwendet wird, um LP-Probleme zu lösen, die *in Standardform* vorliegen:

maximiere 
$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen  
 $2x_1 + 3x_2 + x_3 \le 5$   
 $4x_1 + x_2 + 2x_3 \le 11$   
 $3x_1 + 4x_2 + 2x_3 \le 8$   
 $x_1, x_2, x_3 \ge 0$ . (2.1)

Wir führen sogenannte Schlupfvariablen (engl. slack variables) ein. Worum es dabei geht, erklären wir anhand der ersten Nebenbedingung:

$$2x_1 + 3x_2 + x_3 \le 5. (2.2)$$

Ist  $x_1, x_2, x_3$  eine zulässige Lösung des LP-Problems (2.1), so erfüllen die Zahlen  $x_1, x_2, x_3$  insbesondere die Ungleichung (2.2), wobei es möglich ist, dass  $2x_1 + 3x_2 + x_3 = 5$  gilt, aber ebenso gut könnte auch  $2x_1 + 3x_2 + x_3 < 5$  gelten. Die Differenz der rechten und der linken Seite von (2.2) bezeichnet man als Schlupf (engl. slack). Der Schlupf gibt also an, um wie viel die rechte Seite die linke Seite übertrifft. Die Differenz zwischen der rechten und der linken Seite von (2.2) wollen wir  $x_4$  nennen; wir definieren also: Ist  $x_1, x_2, x_3$  eine zulässige Lösung des LP-Problems (2.1), so erfüllen die Zahlen  $x_1, x_2, x_3$  insbesondere die Ungleichung (2.2), wobei es möglich ist, dass  $2x_1 + 3x_2 + x_3 = 5$  gilt, aber ebenso gut könnte auch  $2x_1 + 3x_2 + x_3 < 5$  gelten. Die Differenz der rechten und der linken Seite von (2.2) bezeichnet man als Schlupf (engl. slack). Der Schlupf gibt also an, um wie viel die rechte Seite die linke Seite übertrifft. Die Differenz zwischen der rechten und der linken Seite von (2.2) wollen wir  $x_4$  nennen; wir definieren also:

$$x_4 = 5 - 2x_1 - 3x_2 - x_3.$$

Mit dieser neuen Bezeichnung können wir die Ungleichung (2.2) kurz und knapp wie folgt ausdrücken:

$$x_4 \ge 0$$
.

In ähnlicher Weise definieren wir:

$$x_5 = 11 - 4x_1 - x_2 - 2x_3$$
  
 $x_6 = 8 - 3x_1 - 4x_2 - 2x_3$ .

Die neuen Variablen  $x_4, x_5, x_6$  werden Schlupfvariablen (engl. slack variables) genannt. Darüber hinaus ist es üblich, noch eine weitere Variable einzuführen, die man mit z bezeichnet und die den Wert der Zielfunktion angibt; in unserem Beispiel:

$$z = 5x_1 + 4x_2 + 3x_3.$$

Unsere Überlegungen lassen sich wie folgt zusammenfassen: Zu jeder Wahl der Zahlen  $x_1, x_2, x_3$  definieren wir die Zahlen  $x_4, x_5, x_6$  und z, indem wir festlegen:

$$x_{4} = 5 - 2x_{1} - 3x_{2} - x_{3}$$

$$x_{5} = 11 - 4x_{1} - x_{2} - 2x_{3}$$

$$x_{6} = 8 - 3x_{1} - 4x_{2} - 2x_{3}$$

$$z = 5x_{1} + 4x_{2} + 3x_{3}.$$
(2.3)

Unter Verwendung der Bezeichnungen (2.3) können wir unser LP-Problem (2.1) auch wie folgt formulieren:

maximiere 
$$z$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$x_1, x_2, x_3, x_4, x_5, x_6 \ \geq 0. \eqno(2.4)$$

Wir betonen noch einmal: Bei (2.4) handelt es sich nur um eine *Umformulierung* von (2.1), wobei die Bezeichnungen aus (2.3) verwendet werden. Es gilt:

- (i) Jede zulässige Lösung  $x_1, x_2, x_3$  von (2.1) kann auf eindeutige Art zu einer zulässigen Lösung von (2.4) erweitert werden, indem man  $x_1, x_2$  und  $x_3$  in (2.3) einsetzt.
- (ii) Umgekehrt kann man zu jeder zulässigen Lösung  $x_1, x_2, x_3, x_4, x_5, x_6$  von (2.4) auf eine sehr einfache Art eine zulässige Lösung  $x_1, x_2, x_3$  von (2.1) erhalten: Man braucht die Schlupfvariablen  $x_4, x_5, x_6$  nur wegzulassen.

Aufgrund von (i) und (ii) entsprechen sich die zulässigen Lösungen von (2.1) und (2.4) also umkehrbar eindeutig, wobei auch jeder optimalen Lösung von (2.1) eine optimale Lösung von (2.4) entspricht; und umgekehrt. Man beachte, dass die Zielfunktion in beiden Fällen dieselbe ist.

Wir führen nun vor, wie man mithilfe des Simplexverfahrens eine optimale Lösung von (2.1) bzw. (2.4) findet. Die **Grundidee** ist einfach: Man versucht zulässige Lösungen schrittweise zu verbessern, wobei man anstrebt, nach endlich vielen Schritten bei einer optimalen Lösung anzukommen.

Mit anderen Worten: Wenn wir eine zulässige Lösung  $x_1, \ldots, x_6$  von (2.4) haben, so versuchen wir eine zulässige Lösung  $\overline{x}_1, \ldots, \overline{x}_6$  von (2.4) zu finden, für die gilt:

$$5\overline{x}_1 + 4\overline{x}_2 + 3\overline{x}_3 > 5x_1 + 4x_2 + 3x_3.$$

Damit dieser Prozess in Gang kommt, braucht man natürlich eine zulässige **Startlösung**. In unserem Beispiel ist es leicht, eine solche zu finden: Wir wählen  $x_1 = x_2 = x_3 = 0$ .

Mithilfe von (2.3) erhält man dann dazugehörige Werte für  $x_4$ ,  $x_5$  und  $x_6$ :

$$x_4 = 5,$$
  $x_5 = 11,$   $x_6 = 8.$ 

Unsere Startlösung lautet also:

$$x_1 = 0,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 0,$   $x_4 = 5,$   $x_5 = 11,$   $x_6 = 8.$  (2.5)

Hierbei handelt es sich in der Tat um eine zulässige Lösung von (2.4), da ja die Nebenbedingungen  $x_1, x_2, x_3, x_4, x_5, x_6 \ge 0$  erfüllt sind.

Den zu dieser Lösung dazugehörigen Zielfunktionswert z erhalten wir ebenso, wie wir  $x_4, x_5, x_6$  erhalten haben: Wir setzen in (2.3) für  $x_1, x_2, x_3$  den Wert 0 sein. Man erhält

$$z = 0$$
.

Dies gilt es nun zu verbessern, indem wir eine zulässige Lösung mit einem höheren Wert von z finden. **Das ist nicht schwer**: Lassen wir beispielsweise die Werte für  $x_2$  und  $x_3$  unverändert bei  $x_2 = x_3 = 0$  und vergrößern  $x_1$ , so erhalten wir

$$z = 5x_1 > 0.$$

Beispielsweise könnten wir  $x_2 = x_3 = 0$  und  $x_1 = 1$  wählen und erhielten die zulässige Lösung

$$x_1 = 1,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 0,$   $x_4 = 3,$   $x_5 = 7,$   $x_6 = 5$  mit  $z = 5.$ 

Wählen wir  $x_1 = 2$  und nach wie vor  $x_2 = x_3 = 0$ , so erhalten wir einen noch besseren Zielfunktionswert: z = 10. Außerdem gilt  $x_4 = 1$ ,  $x_5 = 3$ ,  $x_6 = 2$ .

Versuchen wir dasselbe mit  $x_1 = 3$  und  $x_2 = x_3 = 0$ , so erhalten wir z = 15, was ein noch besserer Zielfunktionswert wäre; aber gleichzeitig erhalten wir auch  $x_4 = -1$ . Das bedeutet, dass wir den Bereich der zulässigen Lösungen verlassen haben: Es muss ja immer  $x_4 \ge 0$ ,  $x_5 \ge 0$  und  $x_6 \ge 0$  gelten. Wir haben  $x_1$  also zu stark erhöht.

Frage: Um wie viel können wir  $x_1$  maximal erhöhen (unter Beibehaltung von  $x_2 = x_3 = 0$ ), ohne dass einer der Werte  $x_4, x_5, x_6$  negativ wird?

Die Antwort auf diese Frage lässt sich leicht an den ersten drei Zeilen von (2.3) ablesen: Da  $x_2 = x_3 = 0$  gelten soll, haben wir

$$x_4 = 5 - 2x_1$$

$$x_5 = 11 - 4x_1$$

$$x_6 = 8 - 3x_1$$

Die Bedingung  $x_4 \ge 0$  ist also gleichbedeutend mit  $5 - 2x_1 \ge 0$ , d.h., als Bedingung für  $x_1$  erhalten wir  $x_1 \le \frac{5}{2}$ . Entsprechend erhält man aus  $x_5 \ge 0$  die Bedingung  $x_1 \le \frac{11}{4}$  und  $x_6 \ge 0$  führt zu  $x_1 \le \frac{8}{3}$ . Die erste Bedingung schränkt  $x_1$  am stärksten ein; wir wählen also  $x_1 = \frac{5}{2}$  und erhalten somit die zulässige Lösung

$$x_1 = \frac{5}{2},$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 0,$   $x_4 = 0,$   $x_5 = 1,$   $x_6 = \frac{1}{2}.$  (2.6)

Als verbesserten Zielfunktionswert erhalten wir  $z = \frac{25}{2}$ .

Wir fassen das bisher Erreichte zusammen: Unsere Startlösung lautete

$$x_1 = 0,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 0,$   $x_4 = 5,$   $x_5 = 11,$   $x_6 = 8$  mit  $z = 0,$ 

und im ersten Schritt haben wir die verbesserte zulässige Lösung (2.6) mit  $z=\frac{25}{2}$  erhalten.

Dies gilt es nun weiter zu verbessern. Die entscheidende Rolle im 1. Schritt spielte das Gleichungssystem (2.3): Dort wurden die vier Variablen  $x_4, x_5, x_6$  und z durch die drei übrigen Variablen (nämlich durch  $x_1, x_2, x_3$ ) dargestellt und diese drei Variablen besaßen alle den Wert Null in unserer Startlösung.

Diesen Zustand wollen wir nun (bezogen auf die verbesserte Lösung (2.6)) wiederherstellen. In (2.6) sind  $x_2, x_3$  und  $x_4$  diejenigen Variablen, die den Wert Null annehmen. Diese Variablen sollen nun die Rolle spielen, die zuvor von  $x_1, x_2$  und  $x_3$  gespielt wurde. Hierzu formen wir (2.3) so um, dass auf der linken Seite nun  $x_1, x_5, x_6$  und  $x_4$  stehen, während rechts nur noch die Variablen  $x_2, x_3$  und  $x_4$  auftauchen.

Anders gesagt:  $x_1$  und  $x_4$  sollen ihre Rollen tauschen;  $x_1$  soll von rechts nach links wandern;  $x_4$  umgekehrt von links nach rechts.

Hierzu formen wir zunächst diejenige Zeile von (2.3) um, in der  $x_4$  auf der linken Seite steht. In (2.3) ist das die erste Zeile; wir erhalten

$$x_1 = \frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_2 - \frac{1}{2}x_3 - \frac{1}{2}x_4. \tag{2.7}$$

Einsetzen von (2.7) in die übrigen Zeilen von (2.3) ergibt:

$$x_{5} = 11 - 4 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) - x_{2} - 2x_{3}$$

$$= 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$x_{6} = 8 - 3 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) - 4x_{2} - 2x_{3}$$

$$= \frac{1}{2} + \frac{1}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} + \frac{3}{2}x_{4}$$

$$z = 5 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) + 4x_{2} + 3x_{3}$$

$$= \frac{25}{2} - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{3} - \frac{5}{2}x_{4}.$$

Also lautet unser neues, durch Umformung von (2.3) entstandenes Gleichungssystem:

$$x_{1} = \frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}$$

$$x_{5} = 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$x_{6} = \frac{1}{2} + \frac{1}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} + \frac{3}{2}x_{4}$$

$$z = \frac{25}{2} - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{3} - \frac{5}{2}x_{4}.$$
(2.8)

Analog zum ersten Schritt<sup>1</sup> versuchen wir nun den aktuellen Wert von z zu vergrößern, indem wir den Wert einer der drei Variablen auf der rechten Seite von (2.8) anheben, während wir gleichzeitig die beiden anderen Variablen der rechten Seite bei Null lassen. Wir haben also 3 Möglichkeiten zur Auswahl:

- (i)  $x_2$  wird angehoben,  $x_3 = x_4 = 0$ ;
- (ii)  $x_3$  wird angehoben,  $x_2 = x_4 = 0$ ;
- (iii)  $x_4$  wird angehoben,  $x_2 = x_3 = 0$ .

Die "Möglichkeiten" (i) und (iii) scheiden sofort aus: Sie führen zu einer Verkleinerung von z – sehr entgegen unserer Absichten.

Es bleibt nur eine Wahl: Wir setzen  $x_2 = x_4 = 0$  und versuchen durch Anheben von  $x_3$  zu einem möglichst großen Zuwachs von z zu gelangen, wobei wir allerdings darauf achten müssen, dass weiterhin  $x_1 \ge 0$ ,  $x_5 \ge 0$  und  $x_6 \ge 0$  gilt.

Wie stark können wir  $x_3$  anheben? Die Antwort können wir direkt an unserem Gleichungssystem (2.8) ablesen: Wegen  $x_2 = x_4 = 0$  ist die Bedingung  $x_1 \ge 0$  äquivalent zu  $\frac{5}{2} - \frac{1}{2}x_3 \ge 0$ , woraus man  $x_3 \le 5$  erhält. Aus  $x_6 \ge 0$  erhält man auf ähnliche Art  $x_3 \le 1$ , während die Bedingung  $x_5 \ge 0$  die Wahl von  $x_3$  nicht beschränkt. Also:  $x_3 = 1$  ist das Beste, was wir erreichen können, und unsere neue Lösung ist dementsprechend:

$$x_1 = 2,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 1,$   $x_4 = 0,$   $x_5 = 1,$   $x_6 = 0.$  (2.9)

Wir wissen bereits: Damit das Verfahren weitergeht, brauchen wir nicht nur eine verbesserte Lösung, sondern auch eine neue Darstellung unseres Gleichungssystems (2.8), die zu (2.9) passt. In (2.9) gibt es drei Variablen, die den Wert Null annehmen:  $x_2 = x_4 = x_6 = 0$ . Diese drei Variablen sollen nun auf der rechten Seite stehen, die übrigen Variablen  $(x_1, x_3, x_5)$  sowie z) sollen links auftauchen: Ähnlich wie im ersten Schritt ist also ein Austausch vorzunehmen; diesmal haben  $x_3$  und  $x_6$  die Seiten zu wechseln. Dementsprechend stellen wir die dritte Gleichung von (2.8) um und erhalten

$$x_3 = 1 + x_2 + 3x_4 - 2x_6.$$

Setzt man dies für  $x_3$  in die übrigen Gleichungen von (2.8) ein, so erhält man

$$x_{3} = 1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}$$

$$x_{1} = 2 - 2x_{2} - 2x_{4} + x_{6}$$

$$x_{5} = 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$z = 13 - 3x_{2} - x_{4} - x_{6}.$$

$$(2.10)$$

Einsetzen von  $x_2 = x_4 = x_6 = 0$  in die letzten Zeile von (2.10) ergibt z = 13.

Während sich im ersten Schritt eine Steigerung des Zielfunktionswerts von z=0 zu z=12.5 ergeben hat, hat die zweite Iteration nur zu einem bescheidenen Zuwachs geführt: z=13.

Nun sollen Sie sich aber auch daran gewöhnen, dass das Lesen von englischen Lehrbüchern in der Regel sehr einfach ist. Darum gibt es den Rest auf Englisch (Originaltext von Vašek Chvátal).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Statt vom "ersten Schritt" werden wir häufig auch von der ersten Iteration sprechen.

Now it's time for the third iteration. First of all, from the right-hand side of (2.10) we have to choose a variable whose increase brings about an increase of the objective function. However, there is no such variable: indeed, if we increase any of the right-hand side variables  $x_2$ ,  $x_4$ ,  $x_6$ , we will make the value of z decrease. Thus, it seems that we have come to a standstill. In fact, the very presence of this standstill indicates that we are done; we have solved our problem; the solution described by the last table is optimal. Why? The answer lies hidden in the last row of (2.10):

$$z = 13 - 3x_2 - x_4 - x_6. (2.11)$$

Our last solution (2.9) yields z=13; proving that this solution is optimal amounts to proving that every feasible solution satisfies the inequality  $z \le 13$ . Since every feasible solution  $x_1, \ldots, x_6$  satisfies, among other relations, the inequalities  $x_2 \ge 0$ ,  $x_4 \ge 0$ , and  $x_6 \ge 0$ , the desired inequality  $z \le 13$  follows directly from (2.11).

Auf Deutsch (etwas frei übersetzt):

Bei der dritten Iteration stecken wir fest. Was nun zunächst wie eine Schwierigkeit aussieht, entpuppt sich als Erfolg: Die Lösung (2.9) ist optimal, der Zielfunktionswert z = 13 ist bestmöglich. Weshalb ist das so? Die Antwort findet sich in der letzten Zeile von (2.10):

$$z = 13 - 3x_2 - x_4 - x_6. (2.11)$$

Unsere letzte Lösung (2.9) hat zu z=13 geführt. Wir wollen uns davon überzeugen, dass für jede zulässige Lösung  $z\le 13$  gilt. Aufgrund von (2.11) ist dies aber klar: Ist  $x_1,x_2,x_3,x_4,x_5,x_6$  eine beliebige zulässige Lösung, so gilt insbesondere  $x_2\ge 0$ ,  $x_4\ge 0$  und  $x_6\ge 0$ , woraus sich (aufgrund von (2.11))  $z\le 13$  ergibt.

Nachdem wir das Simplexverfahren anhand eines Beispiels studiert haben, schauen wir uns nun den allgemeinen Fall an. Gegeben sei ein LP-Problem in Standardform.

LP-Problem in Standardform. 
$$\max \min \sum_{j=1}^n c_j x_j$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^n a_{ij} x_j \leq b_i \qquad (i=1,\dots,m)$$
 
$$x_j \geq 0 \qquad (j=1,\dots,n).$$

Wollen wir das LP-Problem (2.12) mit dem Simplexverfahren lösen, so führen wir zunächst Schlupfvariablen  $x_{n+1}, \ldots, x_{n+m}$  sowie eine Variable z ein, die den Wert der Zielfunktion angibt. Mit anderen Worten: Wir definieren

$$x_{n+i} = b_i - \sum_{j=1}^n a_{ij} x_j \qquad (i = 1, ..., m)$$

$$z = \sum_{j=1}^n c_j x_j.$$
(2.13)

Unter Verwendung der Bezeichnungen aus (2.13) kann man das LP-Problem (2.12) auch wie folgt schreiben:

maximiere 
$$z$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$x_1, \dots, x_{m+n} \geq 0. \tag{2.12'}$$

Die folgende häufig verwendete Möglichkeit, das LP-Problem (2.12) zu formulieren, ergibt sich direkt aus der Definition der Schlupfvariablen:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^n c_j x_j$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^n a_{ij} x_j + x_{n+i} = b_i \qquad (i=1,\ldots,m)$$
  $x_j \geq 0 \qquad (j=1,\ldots,m+n).$ 

Im Verlauf des Simplexverfahrens ersetzt man in jeder Iteration eine zulässige Lösung  $x_1, \ldots, x_{n+m}$  von (2.12') bzw (2.12'') durch eine zulässige Lösung  $\overline{x}_1, \ldots, \overline{x}_{n+m}$ ; dabei strebt man an, dass die neue Lösung besser als die alte ist, d.h., man möchte erhalten, dass

$$\sum_{j=1}^{n} c_j \overline{x}_j > \sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$

gilt. In unserem obigen Beispiel wurde dies in jedem Schritt erreicht; wir werden jedoch (später) noch sehen, dass es auch nötig sein kann, Schritte zuzulassen, in denen  $\sum_{j=1}^{n} c_j \overline{x}_j = \sum_{j=1}^{n} c_j x_j$  gilt.

In unserem obigen Beispiel haben wir gesehen, dass in jedem Schritt nicht nur eine zulässige Lösung  $x_1, \ldots, x_{n+m}$  ermittelt wird, sondern dass in jedem Schritt auch ein lineares Gleichungssystem mit m+1 Gleichungen vorkommt. In unserem Beispiel waren dies die Gleichungssysteme (2.3), (2.8) und (2.10). Die Variablen dieser Gleichungssysteme waren  $x_1, \ldots, x_6$  und z, und diese Gleichungssysteme hatten eine besondere Form: Links traten immer drei der Variablen  $x_1, \ldots, x_6$  auf sowie (in der letzten Zeile) z, während rechts immer nur die drei übrigen der Variablen  $x_1, \ldots, x_6$  vorkamen.

Außerdem sind (wie man sich unschwer überlegt) die drei Gleichungssysteme (2.3), (2.8) und (2.10) äquivalent in dem Sinne, dass sie dieselbe Lösungsmenge besitzen. Anders gesagt: Für jede Wahl der Zahlen  $x_1, \ldots, x_6$  und z sind die folgenden drei Aussagen äquivalent:

- $x_1, \ldots, x_6$  und z bilden eine Lösung von (2.3);
- $x_1, \ldots, x_6$  und z bilden eine Lösung von (2.8);
- $x_1, \ldots, x_6$  und z bilden eine Lösung von (2.10).

Für Gleichungssysteme wie (2.3), (2.8) und (2.10) gibt es unterschiedliche Bezeichnungen:

- Chvátal benutzt beispielsweise die Bezeichnung dictionary;
- im Buch von Cormen et al wird die Bezeichnung Schlupfform benutzt;
- im Buch von Matoušek und Gärtner werden derartige Gleichungssysteme Tableaus genannt.

Wir schließen uns der Sprechweise von Matoušek und Gärtner an und verwenden ebenfalls den Begriff Tableau als unsere Bezeichnung für Gleichungssysteme wie in (2.3), (2.8) und (2.10). Wenn wir von einem Tableau sprechen, so ist damit also kein "Zahlenschema" oder "Koeffizientenschema" gemeint, sondern ein lineares Gleichungssystem einer bestimmten Art. Diejenigen Variablen  $x_j$ , die in einem Tableau auf der linken Seite stehen, nennt man Basisvariablen, die übrigen Variablen  $x_j$ , also diejenigen, die auf der rechten Seite stehen, nennt man Nichtbasisvariablen. Die Menge der Basisvariablen nennt man eine Basis; wir bezeichnen die Menge der zu den Basisvariablen  $x_j$  gehörenden Indizes j mit B; die Menge der Indizes j, die bei den Nichtbasisvariablen vorkommen, bezeichnen wir mit N.

Im Verlauf des Simplexalgorithmus ändern sich B und N; wir erläutern dies anhand unseres Beispiels.

Für das Tableau (2.3) gilt  $B = \{4,5,6\}$  und  $N = \{1,2,3\}$ . Beim Übergang von (2.3) zum Tableau (2.8) verlässt  $x_4$  die Basis und  $x_1$  wird neu in die Basis aufgenommen; für das Tableau (2.8) gilt also  $B = \{1,5,6\}$  und  $N = \{2,3,4\}$ .

Einen Übergang wie von (2.3) zu (2.8) nennt man Pivotieren oder Basistausch; die jenige Variable, die neu in die Basis B aufgenommen wird, heißt Eingangsvariable; die Variable, die die Basis verlässt, heißt Ausgangsvariable. Diejenige Zeile, in der vor dem Basistausch links die Ausgangsvariable steht, heißt Pivotzeile.

Beim Übergang von (2.8) zu (2.10) ist  $x_3$  die Eingangsvariable und  $x_6$  ist die Ausgangsvariable. Für das Tableau (2.10) gilt demnach  $B = \{1, 3, 5\}$  und  $N = \{2, 4, 6\}$ .

Wir kehren zurück zum allgemeinen Fall von (2.12). Unter einem zu (2.12) gehörigen Tableau (engl. dictionary) verstehen wir ein System von m+1 linearen Gleichungen mit den Variablen  $x_1, \ldots, x_{n+m}$  und z mit den folgenden Eigenschaften:

- (i) Jede Lösung dieses Gleichungssystems ist eine Lösung von (2.13); und umgekehrt.
- (ii) Die Gleichungen sind nach m der Variablen  $x_1, \ldots, x_{n+m}$  (genannt Basisvariablen) und nach z aufgelöst; die übrigen n Variablen heißen Nichtbasisvariablen. Jede der Basisvariablen  $x_j$  sowie z ist im Gleichungssystem als Summe aus einer Konstanten und einer Linearkombination der Nichtbasisvariablen dargestellt.

Etwas vereinfacht kann man (ii) auch so aussprechen: Jede Basisvariable  $x_j$  sowie z wird durch die Nichtbasisvariablen ausgedrückt.

Die Eigenschaften (i) und (ii) definieren, was man unter einem *Tableau* (engl. *dictionary*) versteht. Die Tableaus (2.3), (2.8) und (2.10) besaßen darüber hinaus noch die folgende Eigenschaft:

(iii) Werden auf der rechten Seite alle Variablen gleich Null gesetzt, so erhält man eine zulässige Lösung. (Mit anderen Worten: Setzt man alle Nichtbasisvariablen gleich Null, so wird keine der Basisvariablen negativ.)

Tableaus mit dieser zusätzlichen Eigenschaft werden zulässige Tableaus (engl. feasible dictionaries) genannt

Jedes zulässige Tableau beschreibt also eine zulässige Lösung von (2.12), die man erhält, wenn man alle Nichtbasisvariablen gleich Null setzt. Aber nicht jede zulässige Lösung entsteht auf diese Art aus einem zulässigen Tableau; beispielsweise ist

$$x_1 = 1$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 1$ ,  $x_4 = 2$ ,  $x_5 = 5$ ,  $x_6 = 3$ 

eine zulässige Lösung von (2.1), die jedoch nicht von einem zulässigen Tableau auf die beschriebene Weise abstammt.

Zulässige Lösungen, die durch ein Tableau beschrieben werden (d.h., die aus einem Tableau dadurch entstehen, dass man alle Nichtbasisvariablen auf Null setzt), heißen zulässige Basislösungen (engl. basic feasible solutions).

Eine auffallende Eigenschaft des Simplexalgorithmus ist, dass er nur mit zulässigen Basislösungen arbeitet und alle anderen zulässigen Lösungen ignoriert.

Nun ist es Zeit für ein weiteres Beispiel, das aus Chvátal: Linear Programming entnommen wurde.

# Second Example

We shall complete our preview of the simplex method by applying it to another LP problem:

maximize 
$$5x_1 + 5x_2 + 3x_3$$
  
subject to 
$$x_1 + 3x_2 + x_3 \leq 3$$

$$-x_1 + 3x_3 \leq 2$$

$$2x_1 - x_2 + 2x_3 \leq 4$$

$$2x_1 + 3x_2 - x_3 \leq 2$$

$$x_1, x_2, x_3 \geq 0.$$

In this case, the initial feasible dictionary reads

$$x_{4} = 3 - x_{1} - 3x_{2} - x_{3}$$

$$x_{5} = 2 + x_{1} - 3x_{3}$$

$$x_{6} = 4 - 2x_{1} + x_{2} - 2x_{3}$$

$$x_{7} = 2 - 2x_{1} - 3x_{2} + x_{3}$$

$$z = 5x_{1} + 5x_{2} + 3x_{3}.$$

$$(2.14)$$

(Even though the order of the equations in a dictionary is quite irrelevant, we shall make a habit of writing the formula for z last and separating it from the rest of the table by a solid line. Of course, that does not mean that the last equation is the sum of the previous ones.) This feasible dictionary describes the feasible solution

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 3$ ,  $x_5 = 2$ ,  $x_6 = 4$ ,  $x_7 = 2$ .

However, there is no need to write this solution down, as we just did: the solution is implicit in the dictionary.

In the first iteration, we shall attempt to increase the value of z by making one of the right-hand side variables positive. At this moment, any of the three variables  $x_1, x_2, x_3$  would do. In small examples, it is common practice to choose the variable that, in the formula for z, has the largest coefficient: the increase in that variable will make z increase at the fastest rate (but not necessarily to the highest level). In our case, this rule leaves us a choice between  $x_1$  and  $x_2$ ; choosing arbitrarily, we decide to make  $x_1$  positive. As the value of  $x_1$  increases, so does the value of  $x_5$ . However, the values of  $x_4, x_6$ , and  $x_7$  decrease, and none of them is allowed to become negative. Of the three constraints  $x_4 \ge 0, x_6 \ge 0, x_7 \ge 0$  that impose upper bounds on the increment of  $x_1$  the last constraint  $x_7 \ge 0$  is the most stringent: it implies  $x_1 \le 1$ . In the improved feasible solution, we shall have  $x_1 = 1$  and  $x_7 = 0$ . Without writing the new solution down, we shall now construct the new dictionary. All we need to know is that  $x_1$  just made its way from the right-hand side to the left, whereas  $x_7$  went in the opposite direction. From the fourth equation in (2.14), we have

$$x_1 = 1 - \frac{3}{2}x_2 + \frac{1}{2}x_3 - \frac{1}{2}x_7. (2.15)$$

Substituting from (2.15) into the remaining equations of (2.14), we arrive at the desired dictionary

$$x_{1} = 1 - \frac{3}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{7}$$

$$x_{4} = 2 - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{3}{2}x_{3} + \frac{1}{2}x_{7}$$

$$x_{5} = 3 - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{5}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{7}$$

$$x_{6} = 2 + 4x_{2} - 3x_{3} + x_{7}$$

$$z = 5 - \frac{5}{2}x_{2} + \frac{11}{2}x_{3} - \frac{5}{2}x_{7}.$$

$$(2.16)$$

The construction of (2.16) completes the first iteration of the simplex method.

In our example, the variable to enter the basis during the second iteration is quite unequivocally  $x_3$ . This is the only nonbasic variable in (2.16) whose coefficient in the last row is positive. Of the four basic variables,  $x_6$  imposes the most stringent upper bound on the increase of  $x_3$ , and, therefore, has to leave

the basis. Pivoting, we arrive at our third dictionary,

$$x_{3} = \frac{2}{3} + \frac{4}{3}x_{2} + \frac{1}{3}x_{7} - \frac{1}{3}x_{6}$$

$$x_{1} = \frac{4}{3} - \frac{5}{6}x_{2} - \frac{1}{3}x_{7} - \frac{1}{6}x_{6}$$

$$x_{4} = 1 - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{6}$$

$$x_{5} = \frac{4}{3} - \frac{29}{6}x_{2} - \frac{4}{3}x_{7} + \frac{5}{6}x_{6}$$

$$z = \frac{26}{3} + \frac{29}{6}x_{2} - \frac{2}{3}x_{7} - \frac{11}{6}x_{6}.$$
(2.17)

In the third iteration, the entering variable is  $x_2$  and the leaving variable is  $x_5$ . Pivoting yields the dictionary

$$x_{2} = \frac{8}{29} - \frac{8}{29}x_{7} + \frac{5}{29}x_{6} - \frac{6}{29}x_{5}$$

$$x_{3} = \frac{30}{29} - \frac{1}{29}x_{7} - \frac{3}{29}x_{6} - \frac{8}{29}x_{5}$$

$$x_{1} = \frac{32}{29} - \frac{3}{29}x_{7} - \frac{9}{29}x_{6} + \frac{5}{29}x_{5}$$

$$x_{4} = \frac{1}{29} + \frac{28}{29}x_{7} - \frac{3}{29}x_{6} + \frac{21}{29}x_{5}$$

$$z = 10 - 2x_{7} - x_{6} - x_{5}.$$
(2.18)

At this point, no nonbasic variable can enter the basis without making the value of z decrease. Hence, the last dictionary describes an optimal solution of our example. That solution is

$$x_1 = \frac{32}{29}, \quad x_2 = \frac{8}{29}, \quad x_3 = \frac{30}{29}$$

and it yields z = 10.

Das Ergebnis einer Iteration ist immer ein neues Tableau. Am Ende jeder Iteration wird dieses Ergebnis – das neue Tableau also – übersichtlich hingeschrieben, wobei einige Konventionen zu beachten sind, die wir im zweiten Beispiel kennengelernt haben<sup>2</sup>:

- 1. Die z-Zeile wird  $\mathbf{unten}$  notiert und durch einen Strich abgetrennt.
- 2. Im neuen Tableau wird die Zeile mit der Eingangsvariablen oben hingeschrieben.
- 3. Die Variable, die neu auf der rechten Seite auftaucht die Ausgangsvariable schließt immer rechts an.
- 4. Außerdem ist es für die Übersichtlichkeit wichtig, dass im Tableau gleiche Variablen immer **genau** untereinander geschrieben werden.

Wir schreiben das erste Beispiel noch einmal übersichtlich auf. Dieses Beispiel kann als Muster für das  $L\"{o}sen$  der  $\ddot{U}bungsaufgaben$  dienen.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Diese Konventionen dienen der Übersichtlichkeit.

Aufgabe: Lösen Sie das folgende LP-Problem mit dem Simplexverfahren:

maximiere 
$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$2x_1 + 3x_2 + x_3 \leq 5$$
$$4x_1 + x_2 + 2x_3 \leq 11$$
$$3x_1 + 4x_2 + 2x_3 \leq 8$$
$$x_1, x_2, x_3 \geq 0.$$

# Lösung.

Starttableau:

$$x_4 = 5 - 2x_1 - 3x_2 - x_3$$

$$x_5 = 11 - 4x_1 - x_2 - 2x_3$$

$$x_6 = 8 - 3x_1 - 4x_2 - 2x_3$$

$$z = 5x_1 + 4x_2 + 3x_3.$$

# 1. Iteration:

Eingangsvariable:  $x_1$ Ausgangsvariable:  $x_4$ 

Es folgt

$$x_{1} = \frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}$$

$$x_{5} = 11 - 4 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) - x_{2} - 2x_{3}$$

$$= 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$x_{6} = 8 - 3 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) - 4x_{2} - 2x_{3}$$

$$= \frac{1}{2} + \frac{1}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} + \frac{3}{2}x_{4}$$

$$z = 5 \cdot \left(\frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}\right) + 4x_{2} + 3x_{3}$$

$$= \frac{25}{2} - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{3} - \frac{5}{2}x_{4}.$$

# Ergebnis der 1. Iteration:

$$x_{1} = \frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} - \frac{1}{2}x_{4}$$

$$x_{5} = 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$x_{6} = \frac{1}{2} + \frac{1}{2}x_{2} - \frac{1}{2}x_{3} + \frac{3}{2}x_{4}$$

$$z = \frac{25}{2} - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}x_{3} - \frac{5}{2}x_{4}.$$

# 2. Iteration:

Eingangsvariable:  $x_3$ Ausgangsvariable:  $x_6$ 

Es folgt

$$x_{3} = 1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}$$

$$x_{1} = \frac{5}{2} - \frac{3}{2}x_{2} - \frac{1}{2}\left(1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}\right) - \frac{1}{2}x_{4}$$

$$= 2 - 2x_{2} - 2x_{4} + x_{6}$$

$$z = \frac{25}{2} - \frac{7}{2}x_{2} + \frac{1}{2}\left(1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}\right) - \frac{5}{2}x_{4}$$

$$= 13 - 3x_{2} - x_{4} - x_{6}.$$

# Ergebnis der 2. Iteration:

$$x_{3} = 1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}$$

$$x_{1} = 2 - 2x_{2} - 2x_{4} + x_{6}$$

$$x_{5} = 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$z = 13 - 3x_{2} - x_{4} - x_{6}.$$

Dieses Tableau liefert die optimale Lösung  $x_1 = 2$ ,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 1$  mit z = 13.

Hinweis: Das Ergebnis einer Iteration ist natürlich auch immer eine neue zulässige Basislösung. Die neue zulässige Basislösung braucht am Ende einer Iteration aber nicht unbedingt hingeschrieben zu werden, da sie implizit im neuen Tableau enthalten und sehr leicht ablesbar ist.

Der Deutlichkeit halber geben wir für das erste Beispiel die Folge der zulässigen Basislösungen noch einmal explizit an.

Startlösung ("zulässige Basislösung am Anfang"):

$$x_1 = 0,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 0,$   $x_4 = 5,$   $x_5 = 11,$   $x_6 = 8$  mit  $z = 0.$ 

Zulässige Basislösung nach der 1. Iteration:

$$x_1 = \frac{5}{2}$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 0$ ,  $x_5 = 1$ ,  $x_6 = \frac{1}{2}$  mit  $z = 12.5$ .

Zulässige Basislösung nach der 2. Iteration:

$$x_1 = 2,$$
  $x_2 = 0,$   $x_3 = 1,$   $x_4 = 0,$   $x_5 = 1,$   $x_6 = 0$  mit  $z = 13.$ 

Abschließend noch eine **Sprechweise**: Im LP-Problem (2.12) hatten wir es ursprünglich mit den Variablen  $x_1, \ldots, x_n$  zu tun. Anschließend kamen sofort weitere Variablen  $x_{n+1}, \ldots, x_{n+m}$  hinzu, die wir Schlupfvariablen genannt haben. Um uns besser ausdrücken zu können, fehlt noch ein Name für die "ursprünglichen Variablen"  $x_1, \ldots, x_n$ : Es ist üblich, diese Variablen als Problemvariablen oder Entscheidungsvariablen (engl. decision variables) zu bezeichnen.

# 3 Schwierigkeiten und Hindernisse – und wie man sie überwindet

Die Beispiele des letzten Kapitels waren absichtlich so gewählt, dass alles glatt ging. Es kann in anderen Beispielen jedoch so sein, dass Schwierigkeiten auftreten. Der Zweck dieses Abschnitts ist es, die Simplexmethode genau zu analysieren, die wichtigsten Details unter die Lupe zu nehmen und Hindernisse aus dem Weg zu räumen.

Schwierigkeiten könnte es in allen Phasen des Verfahrens geben:

- (i) Initialisierung. Unsere bisherigen Beispiele waren so gewählt, dass es niemals schwierig war, ein geeignetes Starttableau zu finden. Wir werden jedoch sehen, dass es nicht in jedem Fall so leicht ist, sich ein geeignetes Starttableau zu verschaffen. Außerdem könnte es sein, dass es gar kein zulässiges Starttableau gibt, da das vorliegende LP-Problem unlösbar ist.
- (ii) Iteration. Eine der Fragen, die sich hier stellen: Was macht man, wenn im aktuellen Tableau keine geeignete Eingangs- oder Ausgangsvariable zu finden ist? Als Antwort wird sich ergeben, dass man nichts mehr tun braucht: Falls keine geeignete Eingangsvariable existiert, so ist die vorliegende Lösung optimal; falls eine geeignete Eingangsvariable gefunden werden kann, aber keine dazugehörige Ausgangsvariable existiert, so ist man ebenfalls fertig, da das Problem in diesem Fall unbeschränkt ist.
- (iii) **Terminierung**. Könnte das Verfahren in eine unendliche Schleife geraten? *Antwort*: Ja, aber es handelt sich eher um eine theoretische Möglichkeit, die außerdem erfolgreich bekämpft werden kann.

# 3.1 Initialisierung (Vorbemerkungen)

Wir beschreiben hier zunächst, wo die Schwierigkeit liegt. Ist das LP-Problem

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \leq b_i \qquad (i=1,\ldots,m)$$

$$x_j \geq 0 \qquad (j=1,\ldots,n)$$
(3.1)

zu lösen, so haben wir bisher immer das Starttableau dadurch erhalten, dass wir die Formeln für die Schlupfvariablen hingeschrieben haben (zusammen mit z):

$$x_{n+1} = b_1 - \sum_{j=1}^{n} a_{1j} x_j$$

$$\vdots$$

$$x_{n+m} = b_m - \sum_{j=1}^{n} a_{mj} x_j$$

$$z = \sum_{j=1}^{n} c_j x_j.$$

Als dazugehörige Startlösung konnten wir bislang immer  $x_1 = ... = x_n = 0, x_{n+1} = b_1, ..., x_{n+m} = b_m$  wählen. Das führt aber nur dann zu einer zulässigen Lösung, wenn  $b_i \ge 0$  (i = 1, ..., m) gilt!

Wenn eines der  $b_i$  negativ ist, so erhält man auf diese Art keine zulässige Lösung. Wie man diese Schwierigkeit überwindet, soll jetzt noch nicht besprochen werden – gegen Ende des Kapitels greifen wir diese Frage wieder auf (vgl. Abschnitt 3.4).

Zunächst kümmern wir uns um die beiden anderen Punkte: Iteration und Terminierung.

# 3.2 Iteration

# 3.2.1 Wahl der Eingangsvariablen

Ist ein zulässiges Tableau gegeben, so hat man für die nächste Iteration zunächst eine Eingangsvariable auszuwählen.

Als Eingangsvariable wählt man, falls dies möglich ist, eine Nichtbasisvariable  $x_j$ , für die der Koeffizient  $\overline{c}_j$  in der letzten Zeile (der "z-Zeile") des aktuellen Tableaus positiv ist:  $\overline{c}_j > 0$ .

Falls es kein derartiges  $x_i$  gibt, falls also

$$\bar{c}_i \leq 0$$

für alle Koeffizienten  $\bar{c}_j$  in der letzten Zeile des aktuellen Tableaus gilt, so liegt eine optimale Lösung vor. Genauer: Die letzte Zeile des aktuellen Tableaus lautet

$$z = z^* + \sum_{j \in N} \overline{c}_j x_j,$$

wobei N die Menge der Indizes j der Nichtbasisvariablen bezeichnet und  $z^*$  der aktuelle Wert der Zielfunktion ist. Falls nun  $\overline{c}_j \leq 0$  für alle  $j \in N$  gilt, so führt jede zulässige Lösung zu einem Wert der Zielfunktion z, der höchstens  $z^*$  beträgt. (Man beachte, dass dann wegen  $\overline{c}_j \leq 0$  und  $x_j \geq 0$  gilt:  $\sum_{j \in N} \overline{c}_j x_j \leq 0$ .)

Falls es mehrere Basisvariablen  $x_j$  gibt, für die  $\overline{c}_j > 0$  gilt, so kann prinzipiell jede dieser Variablen als Eingangsvariable gewählt werden; rechnet man kleine Beispiele per Hand, so ist es jedoch üblich, ein  $x_j$  mit möglichst großem Koeffizienten  $\overline{c}_j$  zu wählen<sup>1</sup>.

# 3.2.2 Wahl der Ausgangsvariablen

Ist die Eingangsvariable  $x_j$  festgelegt, so ist als Nächstes die Ausgangsvariable auszuwählen.

Als Ausgangsvariable wählt man, falls dies möglich ist, eine Basisvariable  $x_i$ , für die die Bedingung  $x_i \ge 0$  zu einer möglichst strengen oberen Schranke für die Eingangsvariable führt.

Falls kein geeigneter Kandidat hierfür zur Verfügung steht, so ist das Problem unbeschränkt. Wir erläutern diesen Fall an einem Beispiel:

$$x_{2} = 5 + 2x_{3} - x_{4} - 3x_{1}$$

$$x_{5} = 7 - 3x_{4} - 4x_{1}$$

$$z = 5 + x_{3} - x_{4} - x_{1}.$$

Hier ist die Eingangsvariable  $x_3$ , jedoch führt weder die Bedingung  $x_2 \ge 0$  noch die Bedingung  $x_5 \ge 0$  zu einer oberen Schranke für die Eingangsvariable  $x_3$ . Mit anderen Worten: Setzen wir  $x_1 = x_4 = 0$ , so können wir  $x_3$  so groß machen, wie wir wünschen, die Bedingungen  $x_2 \ge 0$  und  $x_5 \ge 0$  werden dadurch nicht verletzt. Das Problem ist also unbeschränkt.

 $<sup>^{1}\</sup>mathrm{Die}$ Frage, ob diese Regel immer günstig ist, wird später aufgegriffen werden.

Falls es andererseits mehrere Kandidaten gibt, d.h., falls es mehrere Basisvariablen gibt, die als Ausgangsvariable infrage kommen, so kann man eine dieser Variablen beliebig auswählen.

Hat man eine Eingangsvariable und eine Ausgangsvariable gewählt, so ist die Pivotierung immer möglich.

# 3.2.3 Entartung

Für die Wahl der Ausgangsvariable kann es in bestimmten Fällen mehrere Kandidaten geben. Zu welchen Konsequenzen dies führt, sei an einem **Beispiel** erläutert:

$$x_{4} = 1 - 2x_{3}$$

$$x_{5} = 3 - 2x_{1} + 4x_{2} - 6x_{3}$$

$$x_{6} = 2 + x_{1} - 3x_{2} - 4x_{3}$$

$$z = 2x_{1} - x_{2} + 8x_{3}.$$

Wählen wir  $x_3$  als Eingangsvariable, so ergibt sich, dass alle drei Basisvariablen  $x_4$ ,  $x_5$  und  $x_6$  den Zuwachs von  $x_3$  auf  $\frac{1}{2}$  beschränken. Alle drei Variablen  $x_4$ ,  $x_5$  und  $x_6$  kommen also als Ausgangsvariable infrage; wir wählen (willkürlich)  $x_4$ . Pivotierung ergibt das folgende Tableau:

$$x_{3} = 0.5 -0.5x_{4}$$

$$x_{5} = -2x_{1} + 4x_{2} + 3x_{4}$$

$$x_{6} = x_{1} - 3x_{2} + 2x_{4}$$

$$z = 4 + 2x_{1} - x_{2} - 4x_{4}.$$

Dieses Tableau unterscheidet sich von allen Tableaus, die bislang vorkamen dadurch, dass für die dazugehörige Lösung gilt: Nicht nur die Nichtbasisvariablen  $x_1$ ,  $x_2$  und  $x_4$  sind gleich Null, sondern für die Basisvariablen  $x_5$  und  $x_6$  gilt dasselbe. Die zugehörige Lösung lautet:

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 0.5$ ,  $x_4 = 0$ ,  $x_5 = 0$ ,  $x_6 = 0$ .

Eine zulässige Basislösung wird degeneriert (oder entartet) genannt, wenn eine oder mehrere Basisvariablen gleich Null sind (engl. degenerate).

# Fortsetzung des Beispiels:

In der nächsten Iteration ist  $x_1$  die Eingangsvariable und  $x_5$  ist die Ausgangsvariable. Wie üblich berechnen wir aus  $x_3 \ge 0$ ,  $x_5 \ge 0$  und  $x_6 \ge 0$  den größtmöglichen Zuwachs für die Eingangsvariable  $x_1$ . Wir erhalten diesmal (im Unterschied zu allen früheren Fällen), dass kein positiver Zuwachs möglich, da sich aus  $x_5 \ge 0$  (und  $x_2 = x_4 = 0$ ) ergibt, dass  $x_1 = 0$  gilt.

Also:  $x_1$  bleibt unverändert gleich Null; die übrigen Variablen  $x_2$ ,  $x_3$ ,  $x_4$ ,  $x_5$ ,  $x_6$  und z ändern sich ebenfalls nicht, nur das Tableau geht durch den Austausch von  $x_1$  und  $x_5$  über in

$$x_{1} = 2x_{2} + 1.5x_{4} - 0.5x_{5}$$

$$x_{3} = 0.5 - 0.5x_{4}$$

$$x_{6} = -x_{2} + 3.5x_{4} - 0.5x_{5}$$

$$z = 4 + 3x_{2} - x_{4} - x_{5}.$$

# Definition.

Eine Iteration im Simplexverfahren heißt degeneriert (oder entartet), wenn sich die zulässige Basislösung nicht ändert.

Unsere letzte Iteration war also degeneriert.

Übungsaufgabe. Zeigen Sie, dass in unserem Beispiel auch der nächste Schritt degeneriert ist, der übernächste jedoch nicht.

Auch in praktischen Anwendungen kommen degenerierte Iterationen vor (sogar häufig); typischerweise wird der Stillstand jedoch, wie in unserem Beispiel, nach einigen Schritten überwunden.

In seltenen Fällen kann Entartung aber auch dazu führen, dass sich das Verfahren im Kreis bewegt. Mit diesem Phänomen befassen wir uns im Folgenden; man spricht vom Kreisen des Verfahrens (engl. cycling).

# 3.3 Terminierung

Es geht um die Frage, ob das Verfahren in eine unendliche Schleife geraten könnte.

Antwort: Ja, das könnte vorkommen.

Beispiel. Unser Anfangstableau lautet

$$x_5 = -0.5x_1 + 5.5x_2 + 2.5x_3 - 9x_4$$

$$x_6 = -0.5x_1 + 1.5x_2 + 0.5x_3 - x_4$$

$$x_7 = 1 - x_1$$

$$z = 10x_1 - 57x_2 - 9x_3 - 24x_4.$$

Wir verwenden die folgenden (üblichen) Regeln:

- Als Eingangsvariable wird immer eine Nichtbasisvariable mit einem möglichst hohen Koeffizienten in der letzten Zeile gewählt.
- Falls es mehrere Basisvariablen gibt, die für das Verlassen der Basis infrage kommen, so wählen wir die Variable mit dem kleinsten Index.

In unserem Beispiel ergeben sich in den ersten sechs Iterationen die folgenden Tableaus.

Nach der ersten Iteration:

$$x_{1} = 11x_{2} + 5x_{3} - 18x_{4} - 2x_{5}$$

$$x_{6} = -4x_{2} - 2x_{3} + 8x_{4} + x_{5}$$

$$x_{7} = 1 - 11x_{2} - 5x_{3} + 18x_{4} + 2x_{5}$$

$$z = 53x_{2} + 41x_{3} - 204x_{4} - 20x_{5}.$$

Nach der zweiten Iteration:

$$x_{2} = -0.5x_{3} + 2x_{4} + 0.25x_{5} - 0.25x_{6}$$

$$x_{1} = -0.5x_{3} + 4x_{4} + 0.75x_{5} - 2.75x_{6}$$

$$x_{7} = 1 + 0.5x_{3} - 4x_{4} - 0.75x_{5} - 13.25x_{6}$$

$$z = 14.5x_{3} - 98x_{4} - 6.75x_{5} - 13.25x_{6}.$$

# Nach der dritten Iteration:

$$x_{3} = 8x_{4} + 1.5x_{5} - 5.5x_{6} - 2x_{1}$$

$$x_{2} = -2x_{4} - 0.5x_{5} + 2.5x_{6} + x_{1}$$

$$x_{7} = 1 - x_{1}$$

$$z = 18x_{4} + 15x_{5} - 93x_{6} - 29x_{1}.$$

# Nach der vierten Iteration:

$$x_4 = -0.25x_5 + 1.25x_6 + 0.5x_1 - 0.5x_2$$

$$x_3 = -0.5x_5 + 4.5x_6 + 2x_1 - 4x_2$$

$$x_7 = 1 - x_1$$

$$z = 10.5x_5 - 70.5x_6 - 20x_1 - 9x_2.$$

#### Nach der fünften Iteration:

### Nach der sechsten Iteration:

$$x_{6} = -0.5x_{1} + 1.5x_{2} + 0.5x_{3} - x_{4}$$

$$x_{5} = -0.5x_{1} + 5.5x_{2} + 2.5x_{3} - 9x_{4}$$

$$x_{7} = 1 - x_{1}$$

$$z = 10x_{1} - 57x_{2} - 9x_{3} - 24x_{4}.$$

Wir sind also wieder dort, wo wir angefangen haben. Dies führt zu folgender Definition.

#### Definition.

Wir sagen, dass das Simplexverfahren kreist, falls ein und dasselbe Tableau in zwei verschiedenen Iterationen auftritt.

Kreisen hängt immer mit degenerierten Iterationen zusammen: Sämtliche Zwischenschritte, die dazu geführt haben, dass ein Tableau wiederholt vorkam, müssen degeneriert gewesen sein. (Weshalb nämlich?)

Es könnte also vorkommen, dass das Simplexverfahren nicht endet, da es im Sinne der obigen Definition kreist. Könnte es noch andere Gründe geben, weshalb das Simplexverfahren nicht terminiert? Die Antwort ist nein, wie der Beweis des folgenden Satzes zeigt.

# Satz.

Falls das Simplexverfahren nicht terminiert, so kreist es.

Beweis. Zunächst einmal halten wir fest, dass es nur endlich viele Möglichkeiten gibt, n Basisvariablen aus der Menge  $\{x_1,\ldots,x_{n+m}\}$  aller Variablen auszuwählen. Falls das Simplexverfahren nicht terminiert, so muss also ein und dieselbe Basis in zwei verschiedenen Iterationsschritten auftreten.

Es bleibt also zu zeigen, dass durch die Wahl der Basis das Tableau bereits eindeutig bestimmt ist. Betrachten wir also zwei Tableaus, die zur selben Basis gehören:

$$\frac{x_i = b_i - \sum_{j \notin B} a_{ij} x_j \qquad (i \in B)}{z = v + \sum_{j \notin B} c_j x_j}$$
(3.2)

und

$$\frac{x_{i} = b_{i}^{*} - \sum_{j \notin B} a_{ij}^{*} x_{j} \qquad (i \in B)}{z = v^{*} + \sum_{j \notin B} c_{j}^{*} x_{j}}$$
(3.3)

Da (3.2) und (3.3) Tableaus sind, die zum selben linearen Programmierungsproblem gehören, ist die Lösung  $x_1,\ldots,x_{n+m},z$  des Gleichungssystems (3.2) auch eine Lösung von (3.3); und umgekehrt (vgl. die Definition des Begriffs "Tableau" in Kapitel 2, Seite 20). Man kann in einer Lösung von (3.2) bzw. (3.3) die Nichtbasisvariablen frei vorgeben; dadurch sind dann die Werte der Basisvariablen  $x_i$  ( $i \in B$ ) und der Wert von z eindeutig bestimmt. Gibt man zum Beispiel  $x_j = 0$  für alle  $j \notin B$  vor, so erhält man  $b_i = b_i^*$  für alle  $i \in B$  sowie  $v = v^*$ .

Gibt man für eine beliebig gewählte Nichtbasisvariable  $x_j$  vor, dass  $x_j = 1$  gelten soll, und setzt alle anderen Nichtbasisvariablen gleich Null, so erhält man für alle  $i \in B$ :

$$b_i - a_{ij} = x_i = b_i^* - a_{ij}^*.$$

Hieraus folgt (wegen  $b_i = b_i^*$ ):  $a_{ij} = a_{ij}^*$ .

Ähnlich erhält man  $c_j = c_i^*$  für alle  $j \notin B$ .

Somit haben wir gezeigt, dass die Tableaus (3.2) und (3.3) gleich sind. Anders gesagt: Wir haben gezeigt, dass durch die Wahl der Basis das zugehörige Tableau eindeutig bestimmt ist.  $\square$ 

In praktischen Anwendungen ist Kreisen extrem selten. Es gibt verschiedene Methoden, um Kreisen vollständig auszuschließen. Eine dieser Methoden ist es, die folgende Regel zu beachten, die man Blandsche Regel (engl. Bland's rule) nennt.

# Bland's rule.

Gibt es mehrere Möglichkeiten für die Wahl der Eingangs- bzw. Ausgangsvariablen, so wähle man immer den Kandidaten  $x_k$  mit dem kleinsten Index k.

Bland's rule ist leicht zu formulieren und leicht zu merken. Deutlich schwieriger ist es dagegen, zu beweisen, dass bei Beachtung von Bland's rule Kreisen nicht möglich ist. Einen Beweis hierfür findet man unter anderem im Lehrbuch von Chvátal (Seite 37f).

Nach diesen Ausführungen zu den Punkten Iteration und Terminierung kommen wir – wie zu Beginn des Kapitels angekündigt – auf den Punkt Initialisierung zurück.

# 3.4 Das Zweiphasen-Simplexverfahren

Wir betrachten ein Problem in Standardform, wobei mindestens eine der rechten Seiten negativ ist:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \le b_i \qquad (i = 1, \dots, m)$$
$$x_j \ge 0 \qquad (j = 1, \dots, n).$$

Um ein zulässiges Starttableau und damit auch eine zulässige Startlösung zu finden, betrachtet man das folgende LP-Problem, das *Hilfsproblem* genannt wird:

minimiere  $x_0$ 

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j - x_0 \le b_i \qquad (i = 1, ..., m)$$
$$x_j \ge 0 \qquad (j = 0, ..., n).$$

Eine zulässige Lösung des Hilfsproblems lässt sich leicht angeben: Man braucht nur die Variablen  $x_1, \ldots, x_n$  gleich Null zu setzen und  $x_0$  hinreichend groß zu wählen. Das Hilfsproblem besitzt also immer eine zulässige Lösung. Außerdem erkennt man sofort, dass Folgendes gilt:

## Feststellung.

Das ursprüngliche Problem besitzt genau dann eine zulässige Lösung, wenn das Hilfsproblem eine zulässige Lösung mit  $x_0 = 0$  besitzt bzw. (anders gesagt), wenn der optimale Wert des Hilfsproblems gleich Null ist.

Genauer gilt, dass sich die zulässigen Lösungen des ursprünglichen Problems und die optimalen Lösungen des Hilfsproblems, für die  $x_0 = 0$  gilt, auf eine sehr einfache Art entsprechen:

- (i) Ist  $x_1, \ldots, x_n$  eine zulässige Lösung des ursprünglichen Problems, so erhält man eine optimale Lösung des Hilfsproblems, wenn man zusätzlich  $x_0 = 0$  setzt.
- (ii) Ist umgekehrt  $x_0, \ldots, x_n$  eine optimale Lösung des Hilfsproblems, für die  $x_0 = 0$  gilt, so ist  $x_1, \ldots, x_n$  eine zulässige Lösung des ursprünglichen Problems.

Wir erläutern nun das weitere Vorgehen anhand des folgenden Beispiels:

maximiere 
$$x_1 - x_2 + x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen  $2x_1 - x_2 + 2x_3 \le 4$   
 $2x_1 - 3x_2 + x_3 \le -5$   
 $-x_1 + x_2 - 2x_3 \le -1$   
 $x_1, x_2, x_3 > 0$ .

Das dazugehörige Hilfsproblem lautet, wenn es als Maximierungsproblem geschrieben wird:

maximiere  $-x_0$ 

unter den Nebenbedingungen

$$2x_1 - x_2 + 2x_3 - x_0 \le 4$$

$$2x_1 - 3x_2 + x_3 - x_0 \le -5$$

$$-x_1 + x_2 - 2x_3 - x_0 \le -1$$

$$x_0, x_1, x_2, x_3 \ge 0$$

Schreibt man die Formeln für die Schlupfvariablen  $x_4$ ,  $x_5$  und  $x_6$  sowie für die Zielfunktion w auf, so erhält man für das Hilfsproblem das folgende Tableau:

$$x_4 = 4 - 2x_1 + x_2 - 2x_3 + x_0$$

$$x_5 = -5 - 2x_1 + 3x_2 - x_3 + x_0$$

$$x_6 = -1 + x_1 - x_2 + 2x_3 + x_0$$

$$w = -x_0.$$

Dieses Tableau ist kein zulässiges Tableau, es kann jedoch durch eine einzige Pivotierung in ein zulässiges Tableau verwandelt werden. Wählt man  $x_0$  als Eingangs- und  $x_5$  als Ausgangsvariable, so erhält man das nunmehr zulässige Tableau:

$$x_{0} = 5 + 2x_{1} - 3x_{2} + x_{3} + x_{5}$$

$$x_{4} = 9 - 2x_{2} - x_{3} + x_{5}$$

$$x_{6} = 4 + 3x_{1} - 4x_{2} + 3x_{3} + x_{5}$$

$$w = -5 - 2x_{1} + 3x_{2} - x_{3} - x_{5}.$$

Im allgemeinen Fall geht alles ganz entsprechend, man schreibt zunächst das Hilfsproblem als Maximierungsproblem auf:

maximiere  $-x_0$ unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_j - x_0 \le b_i \qquad (i = 1, \dots, m)$$
$$x_j \ge 0 \qquad (j = 0, \dots, n).$$

Aufschreiben der Formeln für die Schlupfvariablen  $x_{n+1}, \ldots, x_{n+m}$  und für die Zielfunktion w führt zum folgenden (nicht zulässigen) Tableau für das Hilfsproblem:

$$x_{n+i} = b_i - \sum_{j=1}^n a_{ij} x_j + x_0 \qquad (i = 1, ..., m)$$

$$w = -x_0.$$

Dieses Tableau kann durch eine einzige Pivotierung in ein zulässiges Tableau verwandelt werden: Als Eingangsvariable wählt man  $x_0$  und als Ausgangsvariable  $x_{n+k}$  wählt man eine Variable mit negativem  $b_k$ , für die  $|b_k|$  maximal ist<sup>2</sup>.

Wir fahren mit unserem Beispiel fort: Im ersten Iterationsschritt ist  $x_2$  die Eingangs- und  $x_6$  die Ausgangsvariable. Man erhält:

$$x_{2} = 1 + 0.75x_{1} + 0.75x_{3} + 0.25x_{5} - 0.25x_{6}$$

$$x_{0} = 2 - 0.25x_{1} - 1.25x_{3} + 0.25x_{5} + 0.75x_{6}$$

$$x_{4} = 7 - 1.5x_{1} - 2.5x_{3} + 0.5x_{5} + 0.5x_{6}$$

$$w = -2 + 0.25x_{1} + 1.25x_{3} - 0.25x_{5} - 0.75x_{6}.$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Man überlege sich, dass dies immer zu einem zulässigen Tableau führt (vgl. auch V. Chvátal: *Linear Programming*, Seite 40).

Nach der zweiten Iteration (Eingangsvariable  $x_3$  und Ausgangsvariable  $x_0$ ) erhält man:

$$x_{3} = 1.6 - 0.2x_{1} + 0.2x_{5} + 0.6x_{6} - 0.8x_{0}$$

$$x_{2} = 2.2 + 0.6x_{1} + 0.4x_{5} + 0.2x_{6} - 0.6x_{0}$$

$$x_{4} = 3 - x_{1} - x_{6} + 2x_{0}$$

$$w = - x_{0}.$$
(3.4)

Das Tableau (3.4) ist optimal. Als optimale Lösung des Hilfsproblems erhält man:

$$x_0 = 0$$
,  $x_1 = 0$ ,  $x_2 = 2.2$ ,  $x_3 = 1.6$ .

Aufgrund von (ii) (Seite 31) ergibt sich als zulässige Lösung für das ursprüngliche Problem:

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 2.2$ ,  $x_3 = 1.6$ .

Wir haben somit herausgefunden, dass das ursprüngliche Problem eine zulässige Lösung besitzt. Noch viel nützlicher ist jedoch die folgende Feststellung.

#### Feststellung.

Darüber hinaus kann das Tableau (3.4) auf einfache Art in ein zulässiges Tableau für unser ursprüngliches Problem verwandelt werden (Starttableau für unser ursprüngliches Problem!)

$$x_{3} = 1.6 - 0.2x_{1} + 0.2x_{5} + 0.6x_{6}$$

$$x_{2} = 2.2 + 0.6x_{1} + 0.4x_{5} + 0.2x_{6}$$

$$x_{4} = 3 - x_{1} - x_{6}$$

$$z = -0.6 + 0.2x_{1} - 0.2x_{5} + 0.4x_{6}$$

$$(3.5)$$

Die ersten drei Zeilen von (3.5) sind aus (3.4) dadurch entstanden, dass der letzte Summand ("derjenige, in dem  $x_0$  vorkommt") in jeder dieser Zeilen weggelassen wurde. Die letzte Zeile ergibt sich wie folgt: Für die ursprüngliche Zielfunktion z gilt

$$z = x_1 - x_2 + x_3.$$

Ersetzt man hierin  $x_2$  und  $x_3$  gemäß der ersten beiden Zeilen von (3.5), so erhält man die letzte Zeile von (3.5).

Mithilfe von (i) und (ii) auf Seite 31 lässt sich zeigen, dass die beschriebene Methode zu einem zulässigen Tableau für das ursprüngliche Problem führt, das dann als Starttableau dienen kann. Klarerweise funktioniert das alles aber nur, wenn es einem wie im Beispiel gelingt,  $x_0$  aus der Basis "rauszuschmeißen". Um dies zu erreichen, verfährt man bei der Lösung des Hilfsproblems nach der folgenden **Regel**:

Gibt es in einer Iteration nach erfolgter Wahl der Eingangsvariablen mehrere geeignete Kandidaten für die Wahl der Ausgangsvariablen und ist  $x_0$  unter diesen Kandidaten, so entscheidet man sich für  $x_0$ .

Diese Regel in Kurzform:

Hat man nach erfolgter Wahl der Eingangsvariablen die Gelegenheit,  $x_0$  aus der Basis ausscheiden zu lassen, so nehme man diese Gelegenheit wahr.  $(\star)$ 

Verfährt man nach der Regel ( $\star$ ), so erhält man unmittelbar im Anschluss an die Anwendung dieser Regel ein Tableau, in dem folgende Situation vorliegt:  $x_0$  ist nicht mehr in der Basis, weshalb für die zu diesem Tableau dazugehörige zulässige Basislösung  $x_0 = 0$  gilt. Folglich gilt dann auch

$$w = -x_0 = 0.$$

Kommt die Regel (\*) zum Einsatz, gelingt es also,  $x_0$  aus der Basis ausscheiden zu lassen, so liegt eine optimale Lösung des Hilfsproblems vor, für die  $x_0 = 0$  und folglich auch w = 0 gilt. In diesem Fall hat man erreicht, was man wollte: Aus dem Schlusstableau für das Hilfsproblem kann man – wie beschrieben – ein Starttableau für das ursprüngliche Problem gewinnen.

Es bleibt der Fall zu betrachten, dass wir mit dem Hilfsproblem fertig sind, obwohl  $(\star)$  nicht zum Einsatz gekommen ist. Dann wäre das Hilfsproblem gelöst, aber  $x_0$  wäre am Ende immer noch eine Basisvariable.

**Behauptung**. In diesem Fall gilt w < 0.

Beweis. Angenommen  $x_0$  wäre am Ende immer noch eine Basisvariable und es würde w=0 gelten. Wegen  $w=-x_0$  würde am Ende dann auch  $x_0=0$  gelten. Wir betrachten das vorletzte Tableau: Dieses war noch nicht optimal, d.h., es galt  $w=-x_0<0$ . Beim Übergang vom vorletzten zum letzten Tableau hat sich der Wert von  $x_0$  also von einem positiven Wert zu  $x_0=0$  geändert. Man erkennt unschwer, dass hieraus folgt: Bei diesem Übergang wäre auch  $x_0$  als Ausgangsvariable infrage gekommen, aber  $x_0$  wurde entgegen der Regel (\*) nicht gewählt. Dieser Widerspruch beweist die Behauptung.  $\square$ 

Das beschriebene Verfahren ist unter dem Namen Zweiphasen-Simplexverfahren bekannt:

- Liegt ein LP-Problem in Standardform vor, so stellt man in der ersten Phase zunächst das Hilfsproblem auf und löst es wie beschrieben; falls dies mit w < 0 endet, so besitzt das ursprüngliche Problem keine zulässige Lösung; falls am Ende der ersten Phase w = 0 gilt, so erhält man ein Starttableau für die zweiten  $Phase^3$ .
- In der zweiten Phase löst man das ursprüngliche Problem.

Gilt  $b_i \geq 0$  (i = 1, ..., m), so entfällt die 1. Phase.

Auf Grundlage des beschriebenen Verfahrens ergibt sich folgender Satz, den man Fundamentalsatz der Linearen Programmierung nennt.

## Satz (Fundamentalsatz der Linearen Programmierung).

Jedes LP-Problem in Standardform besitzt die folgenden Eigenschaften:

- (i) Falls es eine zulässige Lösung gibt, so gibt es auch eine zulässige Basislösung.
- (ii) Falls es eine optimale Lösung gibt, so gibt es auch eine optimale Basislösung.
- (iii) Falls es keine optimale Lösung gibt, so ist das Problem entweder unbeschränkt oder unlösbar.

**Beweis**. In der ersten Phase des Zweiphasen-Simplexverfahrens wird entweder festgestellt, dass das Problem unlösbar ist, oder es wird eine zulässige Basislösung gefunden. Also gilt (i). In der zweiten Phase wird entweder festgestellt, dass das Problem unbeschränkt ist, oder man erhält eine optimale Basislösung. Also gelten (ii) und (iii). □

In manchen Lehrbüchern (vgl. etwa Cormen et al) wird auch die folgende Aussage als "Fundamentalsatz der Linearen Programmierung" bezeichnet.

#### Satz.

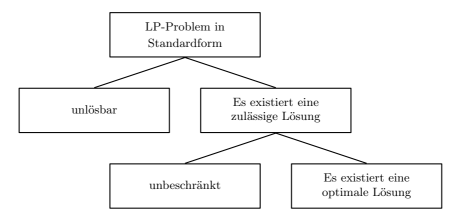
Für jedes LP-Problem L in Standardform gilt genau eine der folgenden drei Aussagen:

- (i) L besitzt eine optimale Lösung.
- (ii) L ist unlösbar.
- (iii) L ist unbeschränkt.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Vgl. Seite 33.

Beweis. Die erste Phase des Zweiphasen-Simplexverfahrens führt entweder zu der Feststellung, dass L unlösbar ist, oder man erhält ein Starttableau für die zweite Phase. In der zweiten Phase wird entweder festgestellt, dass das Problem unbeschränkt ist, oder man erhält eine optimale Lösung.  $\square$ 

Die Aussage dieses Satzes lässt sich wie folgt darstellen:



# 4 Verbindungen zur Geometrie

Im Zusammenhang mit der grafischen Methode hatten wir bereits Geraden, Halbebenen und Durchschnitte von endlich vielen Halbebenen im  $\mathbb{R}^2$  betrachtet (vgl. Kapitel 1). Wir wollen einige der dort auftretenden Begriffe verallgemeinern.

In Kapitel 1 hatten wir beispielsweise festgestellt: Sind  $a_1, a_2, b \in \mathbb{R}$  gegeben und sind  $a_1, a_2$  nicht beide Null, so wird durch die Gleichung

$$a_1x_1 + a_2x_2 = b$$

eine Gerade im  $\mathbb{R}^2$  dargestellt; die Menge aller Paare  $(x_1, x_2) \in \mathbb{R}^2$ , für die

$$a_1x_1 + a_2x_2 \le b$$

gilt, bilden eine Halbebene, die durch diese Gerade begrenzt wird.

 $\ddot{A}hnliches\ gilt\ im\ \mathbb{R}^3$ : Sind  $a_1,a_2,a_3,b\in\mathbb{R}$  gegeben und sind  $a_1,a_2,a_3$  nicht alle Null, so wird durch die Gleichung

$$a_1x_1 + a_2x_2 + a_3x_3 = b$$

eine Ebene im  $\mathbb{R}^3$  dargestellt, und die Menge aller Tripel  $(x_1, x_2, x_3) \in \mathbb{R}^3$ , für die

$$a_1x_1 + a_2x_2 + a_3x_3 \le b$$

gilt, bilden einen Halbraum, der durch diese Ebene begrenzt wird.

Analoge Sprechweisen verwendet man auch im  $\mathbb{R}^n$ : Sind  $a_1, \ldots, a_n, b \in \mathbb{R}^n$  gegeben und sind nicht alle  $a_1, \ldots, a_n$  gleich Null, so nennt man die Menge aller n-Tupel  $(x_1, \ldots, x_n) \in \mathbb{R}^n$ , für die die Gleichung

$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n = b$$

gilt, eine Hyperebene im  $\mathbb{R}^n$ ; und die Menge aller n-Tupel  $(x_1,\ldots,x_n)\in\mathbb{R}^n$ , für die

$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n \leq b$$

gilt, nennt man einen  $Halbraum \ des \ \mathbb{R}^n$ .

Dem Buch von Chvátal folgend, wählen wir für unsere weiteren Betrachtungen das folgende Beispiel eines LP-Problems:

maximiere 
$$3x_1 + 2x_2 + 5x_3$$

unter den Nebenbedingungen

$$2x_1 + x_2 \le 4$$
  
 $x_3 \le 5$   
 $x_1, x_2, x_3 \ge 0.$ 

Jede der fünf Nebenbedingungen beschreibt einen gewissen Halbraum des  $\mathbb{R}^3$ . Also ist die Menge der zulässigen Lösungen<sup>1</sup> dieses LP-Problems gleich dem Durchschnitt von fünf Halbräumen. Eine derartige Menge bezeichnet man als Polyeder.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Statt "Menge der zulässigen Lösungen" sagt man auch Bereich der zulässigen Lösungen oder (kurz) zulässiger Bereich (vgl. Kapitel 1).

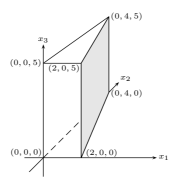
### Genauer gilt:

#### Definition.

Eine Teilmenge P des  $\mathbb{R}^n$  wird Polyeder genannt, falls P gleich dem Durchschnitt von endlich vielen Halbräumen des  $\mathbb{R}^n$  ist oder falls  $P = \mathbb{R}^n$  gilt<sup>2</sup>.

Für n=2 kamen Polyeder bereits in Kapitel 1 vor.

Das in unserem 3-dimensionalen Beispiel auftretende Polyeder ist in der folgenden Zeichnung dargestellt:



In diesem Beispiel hat das Polyeder, das den Bereich der zulässigen Lösungen beschreibt, also die Gestalt eines Prismas. Zu jeder der fünf Begrenzungsflächen des Prismas gehört eine der fünf Nebenbedingungen. Genauer gilt: Die Punkte auf jeder der fünf Flächen<sup>3</sup> erfüllen die zugehörige Nebenbedingung mit Gleichheit.

Beispielsweise entspricht die Grundfläche (der dreieckige Boden) der Nebenbedingung  $x_3 \ge 0$ : Für die Punkte auf dem Boden des Prismas gilt  $x_3 = 0$ . Der grauen Fläche auf der rechten Seite des Prismas entspricht die Nebenbedingung  $2x_1 + x_2 \le 4$ , und für die Punkte auf dieser Fläche gilt  $2x_1 + x_2 = 4$ . (Man überlege sich, welche Entsprechungen zwischen den verbleibenden Flächen und Nebenbedingungen außerdem gelten.)

Die Entsprechungen zwischen Flächen einerseits und Nebenbedingungen andererseits werden besonders deutlich, wenn man  $Schlup fvariablen x_4, x_5$  wie üblich hinzunimmt. Es gelte also (Definition der Schlup fvariablen):

$$\begin{aligned}
 x_4 &= 4 - 2x_1 - x_2 \\
 x_5 &= 5 - x_3. 
 \end{aligned}$$

Jeder Fläche des Polyeders entspricht dann genau eine der Variablen  $x_1, \ldots, x_5$  in dem Sinne, dass  $x_j = 0$  für die Punkte auf der entsprechenden Fläche gilt. Im Einzelnen hat man Folgendes:

- für die Punkte auf der linken Fläche gilt  $x_1 = 0$ ;
- für die Punkte auf der Frontfläche gilt  $x_2 = 0$ ;
- für die Punkte auf der Grundfläche gilt  $x_3 = 0$ ;
- für die Punkte auf der grauen Fläche gilt  $x_4 = 0$ ;
- für die Punkte auf der oberen Fläche ("Deckel") gilt  $x_5 = 0$ .

Die Menge der zulässigen Lösungen haben wir bereits genau beschrieben: Es handelt sich um die Punkte des Prismas – natürlich einschließlich derjenigen, die im Inneren des Prismas liegen. Insbesondere können wir festhalten, dass es unendlich viele zulässige Lösungen gibt. Die meisten dieser Lösungen werden vom Simplexverfahren jedoch ignoriert: Das liegt daran, dass im Simplexverfahren nur zulässige Basislösungen vorkommen – und von denen kann es immer nur endlich viele geben.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Dass man auch die Menge  $\mathbb{R}^n$  als Polyeder bezeichnet, spielt für unsere Zwecke keine Rolle.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Statt "Begrenzungsflächen" sagt man häufig auch "Seitenflächen". Wir werden hier der Einfachheit halber immer "Flächen" sagen.

**Einschub**. Kurze Erläuterung, weshalb es immer nur endlich viele zulässige Basislösungen geben kann: Es liege ein LP-Problem in Standardform mit n Variablen und m+n Nebenbedingungen (einschließlich der Nichtnegativitätsbedingungen) vor. Ist  $(\overline{x}_1, \ldots, \overline{x}_{m+n})$  eine zulässige Basislösung, so sind alle Nichtbasisvariablen mit Null belegt und die übrigen Werte  $\overline{x}_i$  sind dadurch eindeutig bestimmt. Es gibt also höchstens so viele zulässige Basislösungen, wie es Möglichkeiten gibt, aus den m+n Variablen die n Nichtbasisvariablen auszuwählen. Folglich gibt es höchstens

$$\binom{m+n}{n}$$

zulässige Basislösungen.  $\Box$ 

In unserem Beispiel bedeutet dies: In jeder zulässigen Basislösung sind drei der fünf Variablen  $x_1, \ldots, x_5$  Nichtbasisvariablen. Diese drei Variablen sind gleich Null, und die Werte der beiden übrigen Variablen sind dadurch eindeutig bestimmt, dass die Nichtbasisvariablen gleich Null gesetzt wurden. Geometrisch bedeutet dies, dass jeder Punkt, der eine zulässige Basislösung darstellt, ein eindeutig bestimmter Schnittpunkt von drei Flächen des Prismas ist, dass es sich also um einen Eckpunkt des Prismas handelt (vgl. Zeichnung).

Statt "Eckpunkt" sagt man gewöhnlich auch Ecke (engl. vertex) eines Polyeders.

# 4.1 Geometrische Interpretation des Simplexverfahrens

Wir wollen uns nun anschauen, was in unserem Beispiel geometrisch passiert, wenn wir es mit dem Simplexverfahren lösen. Wir interessieren uns dabei nicht für jede Einzelheit, sondern vor allem für die zulässigen Basislösungen am Ende jeder Iteration; außerdem geben wir an, welches am Ende jeder Iteration die Basisvariablen sind. Hier das Ergebnis:

Startlösung:

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 4$ ,  $x_5 = 5$ ; Basis:  $x_4$ ,  $x_5$ .

Am Ende der 1. Iteration:

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 5$ ,  $x_4 = 4$ ,  $x_5 = 0$ ; Basis:  $x_3$ ,  $x_4$ .

Am Ende der 2. Iteration:

$$x_1 = 2$$
,  $x_2 = 0$ ,  $x_3 = 5$ ,  $x_4 = 0$ ,  $x_5 = 0$ ; Basis:  $x_1$ ,  $x_3$ .

Am Ende der 3. Iteration:

$$x_1 = 0$$
,  $x_2 = 4$ ,  $x_3 = 5$ ,  $x_4 = 0$ ,  $x_5 = 0$ ; Basis:  $x_2$ ,  $x_3$ .

Am Ende der dritten Iteration wurde eine optimale Lösung erreicht: Im Punkt  $(x_1, x_2, x_3) = (0, 4, 5)$  ist die Zielfunktion optimal (mit z = 33). Auf dem Weg zu diesem Ergebnis erhielten wir die obigen zulässigen Basislösungen; die dazugehörigen Punkte waren:

$$(x_1, x_2, x_3) = (0, 0, 0)$$
  
 $(x_1, x_2, x_3) = (0, 0, 5)$   
 $(x_1, x_2, x_3) = (2, 0, 5)$ 

sowie schließlich

$$(x_1, x_2, x_3) = (0, 4, 5).$$

Es handelt sich dabei – wie aufgrund unserer Vorüberlegungen nicht anders zu erwarten war – um Ecken unseres Prismas (siehe obige Zeichnung). Die Übergänge von einer Ecke zur nächsten lassen sich als kontinuierliche Bewegung längs der Kanten interpretieren.

Betrachten wir beispielsweise die 2. Iteration: Eingangsvariable war hier  $x_1$ . Die aktuelle Ecke vor der 2. Iteration war (0,0,5). Nach Wahl von  $x_1$  als Eingangsvariable wurde der Wert von  $x_1$  kontinuierlich angehoben – unter Beibehaltung von  $x_2=0$  und  $x_5=0$ . Die Bedingung  $x_2=x_5=0$  besagt, dass wir nur Punkte betrachten, die sowohl zur vorderen als auch zur oberen Fläche des Polyeders gehören. (Man beachte:  $x_2=0$  ist die Bedingung für die vordere,  $x_5=0$  die Bedingung für die obere Fläche.)

Beim Anheben von  $x_1$  unter Beibehaltung von  $x_2 = 0$  und  $x_5 = 0$  bewegen wir uns also längs der Kante, die sowohl zur vorderen als auch zur oberen Fläche gehört – und zwar solange, bis wir die nächste Ecke erreicht haben. In unserem Fall haben wir uns also von (0,0,5) zu (2,0,5) bewegt.

Wir haben in unserem Beispiel das typische Verhalten des Simplexverfahrens geometrisch beschrieben.

### Feststellung.

Liegen keine degenerierten Schritte vor, so bewegt man sich längs bestimmter Kanten des zugehörigen Polyeders von einer Ecke zur nächsten, wobei der Zielfunktionswert steigt. Man stoppt, wenn man an einer optimalen Ecke angekommen ist bzw. wenn man feststellt, dass das Problem unbeschränkt ist.

Bei dieser Beschreibung haben wir vorausgesetzt, dass das Problem lösbar ist und dass wir ein Starttableau kennen (und somit auch eine *Startecke*). Liegen degenerierte Schritte vor, so ändert sich an der Beschreibung nicht viel: Es kann allerdings vorkommen, dass man auf einer Ecke verweilt. (Zur Erinnerung: Bei einem degenerierten Schritt ändert sich nur die Basis, die zulässige Basislösung ändert sich nicht.)

Eine weitere Bemerkung ist angebracht: Wir haben zwar definiert, was man unter einem Polyeder versteht, bei anderen Begriffen (wie beispielsweise Ecke, Kante oder Seitenfläche eines Polyeders) haben wir uns aber lediglich an der Anschauung orientiert, ohne eine mathematische Definition zu geben. Wir wollen dies hier nicht nachholen, sondern verweisen auf die Literatur; man findet Näheres beispielsweise in

- D. Bertsimas, J. N. Tsitsiklis, Introduction to Linear Optimization. Athena Scientific.
- A. Schrijver: Theory of Linear and Integer Programming. Wiley.

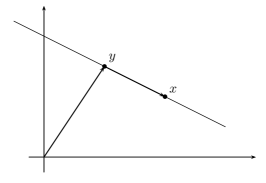
Einen Begriff wollen wir noch kurz ansprechen: Es handelt sich um den Begriff der Konvexität, der in weiten Bereichen der Optimierung eine wichtige Rolle spielt, u.a. auch in der Linearen Optimierung.

# 4.2 Konvexe Mengen

Es seien  $x = (x_1, x_2)$  und  $y = (y_1, y_2)$  zwei verschiedene Punkte im  $\mathbb{R}^2$ . Die Gerade durch x und y ist (in Parameter form) gegeben durch

$$z = y + t(x - y) \qquad (t \in \mathbb{R}). \tag{4.1}$$

Wie Sie wissen, nennt man y in dieser Darstellung Stützvektor und x-y ist der Richtungsvektor (siehe Skizze).



Ein Punkt  $z=(z_1,z_2)$  liegt genau dann auf der Geraden durch x und y, wenn es ein  $t \in \mathbb{R}$  gibt, für das (4.1) gilt. Gilt dabei  $t \geq 0$ , so liegt z auf der Halbgeraden, die im Punkt y beginnt und x enthält; gilt  $t \leq 0$ , so liegt z auf der Halbgeraden, die in y beginnt und x nicht enthält; gilt t=0, so liegt der t=0, so liegt t=0, so

Umformung der Gleichung aus (4.1) ergibt

$$z = y + t(x - y) = y + tx - ty = tx + (1 - t)y$$

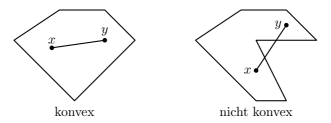
Wir können also feststellen, dass ein Punkt z genau dann auf der Verbindungsstrecke der Punkte x und y liegt, wenn gilt:

$$z = tx + (1 - t)y$$
 (für ein  $t$  mit  $0 \le t \le 1$ ).

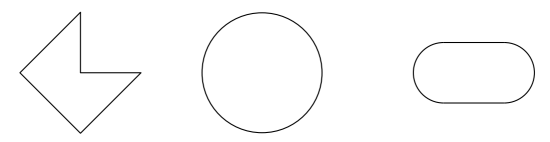
### Definition.

Man nennt eine Teilmenge  $K \subseteq \mathbb{R}^2$  konvex, falls aus  $x,y \in K$  und  $0 \le t \le 1$  stets  $tx + (1-t)y \in K$  folgt.

Mit anderen Worten: K heißt konvex, wenn für alle  $x,y\in K$  die Verbindungsstrecke zwischen x und y vollständig in K liegt.



Welche der skizzierten Mengen sind konvex?



### Definition.

• Für  $x, y \in \mathbb{R}^n$  definiert man die *Verbindungsstrecke von x und y* als die Menge aller Punkte  $z \in \mathbb{R}^n$ , für die es ein  $t \in \mathbb{R}$  mit  $0 \le t \le 1$  gibt, so dass gilt:

$$z = tx + (1 - t)y.$$

• Eine Teilmenge  $K \in \mathbb{R}^n$  heißt konvex, falls für alle  $x,y \in K$  gilt: Mit x und y ist auch die Verbindungsstrecke von x und y in K.

### Einfache Beispiele konvexer Mengen:

- (i) jede Hyperebene im  $\mathbb{R}^n$  ist konvex;
- (ii) jeder Halbraum des  $\mathbb{R}^n$  ist konvex;

- (iii)  $\mathbb{R}^n$  selbst ist konvex;
- (iv) die leere Menge ist ebenfalls eine konvexe Teilmenge des  $\mathbb{R}^n$ .

Als eine einfache Folgerung aus der Definition des Begriffs einer konvexen Menge erhält man die folgende Feststellung.

### Feststellung.

Ist  $A_i$   $(i \in I)$  eine Familie konvexer Mengen im  $\mathbb{R}^n$ , so ist auch der Durchschnitt der Mengen  $A_i$  eine konvexe Menge.

Der **Beweis** ist sehr einfach. Mit A sei der Durchschnitt der Mengen  $A_i$   $(i \in I)$  bezeichnet. Gilt  $x, y \in A$ , so gilt auch  $x, y \in A_i$  für alle  $i \in I$ . Da alle  $A_i$  konvex sind, folgt, dass auch die Verbindungsstrecke von x und y in allen  $A_i$  enthalten ist. Es folgt, dass diese Verbindungsstrecke auch in A enthalten ist.  $\square$ 

Als Folgerung aus (ii) und (iii) sowie der letzten Feststellung erhält man, dass jedes Polyeder  $P \subseteq \mathbb{R}^n$  konvex ist.

Wir halten noch einmal ausdrücklich fest:

### Feststellung.

Polyeder sind konvexe Mengen; somit sind die zulässigen Mengen von LP-Problemen in Standardform ebenfalls konvexe Mengen.

# 5 Wie schnell ist das Simplexverfahren?

### 5.1 Beispiele von Klee und Minty

Im Buch von Chvátal wird berichtet, dass empirische Untersuchungen Folgendes ergeben haben: In der Praxis auftretende LP-Probleme

$$\text{maximiere } \sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \leq b_i \qquad (i = 1, \dots, m)$$
$$x_j \geq 0 \qquad (j = 1, \dots, n).$$

benötigen häufig weniger als  $\frac{3}{2}m$  Iterationen – und nur sehr selten werden mehr als 3m Iterationen benötigt. Außerdem wird der folgende empirische Befund erwähnt (siehe Chvátal, Kapitel 4): Bei festem m und wachsendem n nimmt die Anzahl der Iterationen nur sehr langsam zu; es wurde ein Wachstum ungefähr von der Größenordnung  $\log n$  beobachtet. Die Ergebnisse dieser empirischen Untersuchungen stehen im Einklang mit der Tatsache, dass sich das Simplexverfahren seit mehr als 60 Jahren in der Praxis hervorragend bewährt hat.

Auf der anderen Seite sind aber auch Beispiele bekannt, die eine außerordentlich hohe Anzahl von Iterationen erfordern. Derartige Beispiele wurden erstmals im Jahre 1972 in einer Arbeit von Klee und Minty vorgestellt. Bevor wir uns dieses Beispiel anschauen, sei an eine Pivotierungsregel erinnert, die wir bereits häufig verwendet haben.

Stehen mehrere Kandidaten für die Wahl einer Eingangsvariable zur Verfügung, so entscheide man sich für eine Variable, deren Koeffizient 
$$\bar{c}_j$$
 (\*) in der z-Zeile des aktuellen Tableaus möglichst groß ist.

Diese Regeln nennt man die Regel vom größten Koeffizienten (engl. largest-coefficient rule).

Auch im Folgenden soll die Regel vom größten Koeffizienten zugrunde liegen.

Hier sind nun die Beispiele von Klee und Minty:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} 10^{n-j} x_j$$

unter den Nebenbedingungen

$$2 \cdot \sum_{j=1}^{i-1} 10^{i-j} x_j + x_i \le 100^{i-1} \qquad (i = 1, \dots, n)$$
$$x_j \ge 0 \qquad (j = 1, \dots, n).$$

Klee und Minty haben in ihrer Arbeit nachgewiesen, dass für dieses Beispiel  $2^n - 1$  Iterationen nötig sind, bis das Simplexverfahren terminiert.

Wir schauen uns den Fall n=3 näher an:

$$\begin{array}{l} \text{maximiere } 100x_1 + 10x_2 + x_3 \\ \text{unter den Nebenbedingungen} \end{array}$$

$$\begin{array}{ccc}
x_1 & \leq & 1 \\
20x_1 + & x_2 & \leq & 100 \\
200x_1 + 20x_2 + x_3 & \leq & 10000 \\
& & x_1, x_2, x_3 & \geq & 0
\end{array}$$

Unter Benutzung der Regel  $(\star)$  erhalten wir die folgenden Tableaus: Starttableau:

$$x_4 = 1 - x_1$$

$$x_5 = 100 - 20x_1 - x_2$$

$$x_6 = 10000 - 200x_1 - 20x_2 - x_3$$

$$z = 100x_1 + 10x_2 + x_3.$$

Nach der 1. Iteration ergibt sich:

$$x_{1} = 1 - x_{4}$$

$$x_{5} = 80 + 20x_{4} - x_{2}$$

$$x_{6} = 9800 + 200x_{4} - 20x_{2} - x_{3}$$

$$z = 100 - 100x_{4} + 10x_{2} + x_{3}.$$

Nach der 2. Iteration ergibt sich:

$$x_{1} = 1 - x_{4}$$

$$x_{2} = 80 + 20x_{4} - x_{5}$$

$$x_{6} = 8200 - 200x_{4} + 20x_{5} - x_{3}$$

$$z = 900 + 100x_{4} - 10x_{5} + x_{3}.$$

Nach der 3. Iteration ergibt sich:

$$x_4 = 1 - x_1$$

$$x_2 = 100 - 20x_1 - x_5$$

$$x_6 = 8000 + 200x_1 + 20x_5 - x_3$$

$$z = 1000 - 100x_1 - 10x_5 + x_3.$$

Nach der 4. Iteration ergibt sich:

$$x_4 = 1 - x_1$$

$$x_2 = 100 - 20x_1 - x_5$$

$$x_3 = 8000 + 200x_1 + 20x_5 - x_6$$

$$z = 9000 + 100x_1 + 10x_5 - x_6.$$

Nach der 5. Iteration ergibt sich:

$$x_{1} = 1 - x_{4}$$

$$x_{2} = 80 + 20x_{4} - x_{5}$$

$$x_{3} = 8200 - 200x_{4} + 20x_{5} - x_{6}$$

$$z = 9100 - 100x_{4} + 10x_{5} - x_{6}$$

Nach der 6. Iteration ergibt sich:

$$x_{1} = 1 - x_{4}$$

$$x_{5} = 80 + 20x_{4} - x_{2}$$

$$x_{3} = 9800 + 200x_{4} - 20x_{2} - x_{6}$$

$$z = 9900 + 100x_{4} - 10x_{2} - x_{6}$$

Nach der 7. Iteration ergibt sich:

$$x_4 = 1 - x_1$$

$$x_5 = 100 - 20x_1 - x_2$$

$$x_3 = 10000 - 200x_1 - 20x_2 - x_6$$

$$z = 10000 - 100x_1 - 10x_2 - x_6.$$

**Beobachtung**: Hätten wir in der 1. Iteration nicht  $x_1$ , sondern  $x_3$  als Eingangsvariable gewählt, so wären wir schon nach einem Schritt fertig gewesen. Es stellt sich also unter anderem die Frage nach alternativen Pivotierungsregeln.

# 5.2 Alternative Pivotierungsregeln

Besonders naheliegend ist die folgende Pivotierungsregel, die man die  $Regel\ vom\ grö\beta ten\ Zuwachs$  (engl. largest-increase rule) nennt. Nach dieser Regel wird der Kandidat für die Aufnahme in die Basis so gewählt, dass ein möglichst großer Zuwachs der Zielfunktion z dabei herauskommt.

Während die Regel vom größten Koeffizienten sehr einfach zu handhaben ist, ist die Regel vom größten Zuwachs deutlich rechenaufwendiger. Außerdem gilt (was auf den ersten Blick etwas überraschend sein mag): Auch für die Regel vom größten Zuwachs lassen sich Beispiele angeben, die in Bezug auf diese Regel eine ähnliche Rolle spielen, wie die Klee-Minty-Beispiele für die largest-coefficient rule. Derartige Beispiele wurden 1973 von R. G. Jeroslow vorgestellt.

Eine weitere Pivotierungsregel ist uns bereits in Kapitel 3 begegnet: die Regel vom kleinsten Index (Blandsche Regel, engl. smallest-subscript rule oder Bland's rule).

Weitere Pivotierungsregeln werden im Buch von Matoušek und Gärtner diskutiert. Für alle dort aufgeführten Regeln (einschließlich der Blandschen Regel) gilt: Es existieren Beispiele, die (ähnlich wie die Klee-Minty-Beispiele) zu einer außerordentlich hohen Zahl von Iterationen führen. Vielfach ist versucht worden, eine Pivotierungsregel zu finden, für die dies nicht der Fall ist – bislang ohne Erfolg.

Diese Bemerkungen stehen im Ubrigen keineswegs im Widerspruch zu der Tatsache, dass sich die Simplexmethode in der Praxis hervorragend bewährt hat: Die Beispiele zeigen ja nur, dass **im schlechtesten** Fall außerordentlich viele Iterationen nötig sind.

Keine der bekannten Pivotierungsregeln führt zu einem Algorithmus mit polynomieller Laufzeit. Es war lange Zeit offen, ob ein solcher Algorithmus zur Lösung von LP-Problemen überhaupt existiert –

bis L. G. Khachiyan im Jahre 1979 einen polynomiellen Algorithmus zur Lösung von LP-Problemen vorstellte, der unter dem Namen Ellipsoid-Methode bzw. als Khachiyan-Algorithmus bekannt wurde. Das war damals eine Sensation, über die sogar die New York Times auf ihrer ersten Seite berichtete.

Ein weiterer Algorithmus mit polynomieller Laufzeit wurde ca. 5 Jahre später von N. Karmarkar vorgestellt; der Algorithmus von Karmarkar stellt ein Beispiel einer ganzen Klasse von Algorithmen zur Lösung von LP-Problemen dar, die man Innere-Punkte-Algorithmen nennt. In Kapitel 14 werden wir auf die Ellipsoid-Methode und auf Innere-Punkte-Methoden genauer eingehen und die Grundideen dieser Algorithmen vorstellen. Dabei werden wir uns an der Darstellung im folgenden Lehrbuch orientieren:

• Matoušek/Gärtner: Understanding and Using Linear Programming. Springer-Verlag.

Wir beenden Kapitel 5 mit einem Auszug aus dem Buch von Matoušek und Gärtner.

One of the key pieces of knowledge about linear programming that one should remember forever is this:

A linear program is efficiently solvable, both in theory and in practice.

- In practice, a number of software packages are available. They can handle inputs with several thousands of variables and constraints. Linear programs with a special structure, for example, with a small number of nonzero coefficients in each constraint, can often be managed even with a much larger number of variables and constraints.
- In theory, algorithms have been developed that provably solve each linear program in time bounded by a certain polynomial function of the input size. The input size is measured as the total number of bits needed to write down all coefficients in the objective function and in all the constraints.

These two statements summarize the results of long and strenuous research, and efficient methods for linear programming are not simple.

Bevor wir nun in Kapitel 7 mit dem Thema Dualität fortfahren, wollen wir in Kapitel 6 einen Eindruck von den vielfältigen Einsatz- und Anwendungsmöglichkeiten der Linearen Programmierung gewinnen. Zu diesem Zweck schauen wir uns Beispiele aus verschiedenen Lehrbüchern an.

# 6 Einige Anwendungsbeispiele

In diesem Abschnitt werden Beispiele aus unterschiedlichen Lehrbüchern zusammengestellt und (teilweise) kommentiert. Auf diese Art sollen Sie Einblicke in die vielfältigen Anwendungsmöglichkeiten der Linearen Programmierung erhalten.

In der 1. Vorlesung haben wir als einführendes Beispiel ein Diätproblem betrachtet, das Ihnen möglicherweise etwas speziell vorkam.

Das Problem ist jedoch weit weniger speziell, als es auf den ersten Blick erscheint: Viele Probleme aus der Praxis, die gar nichts mit gesunder Ernährung zu tun haben, entpuppen sich bei genauerem Hinsehen ebenfalls als "Diätprobleme". Um dies zu erkennen, betrachten wir das folgende Beispiel, das wir das (allgemeine) Diätproblem nennen<sup>1</sup>.

# 6.1 Das allgemeine Diätproblem

**Example 1** (The diet problem). How can we determine the most economical diet that satisfies the basic minimum nutritional requirements for good health? Such a problem might, for example, be faced by the dietician of a large army. We assume that there are available at the market n different foods and that the jth food sells at a price  $c_j$  per unit. In addition there are m basic nutritional ingredients and, to achieve a balanced diet, each individual must receive at least  $b_i$  units of the ith nutrient per day. Finally, we assume that each unit of food j contains  $a_{ij}$  units of the ith nutrient.

If we denote by  $x_j$  the number of units of food j in the diet, the problem then is to select the  $x_j$ 's to minimize the total cost

$$c_1x_1 + \ldots + c_nx_n$$

subject to the nutritional constraints

$$a_{11}x_1 + \ldots + a_{1n}x_n \ge b_1$$

$$\vdots$$

$$a_{m1}x_1 + \ldots + a_{mn}x_n \ge b_m$$

and the nonnegativity constraints

$$x_1 > 0, \ldots, x_n > 0$$

on the food quantities.

Ein Unterschied zwischen dem allgemeinen Diätproblem und Pauls Problem aus der 1. Vorlesung fällt auf: In Pauls Problem gab es obere Schranken für jedes Lebensmittel; im Einzelnen lauten diese:

$$x_1 \le 4$$
  
 $x_2 \le 3$   
 $x_3 \le 2$   
 $x_4 \le 8$   
 $x_5 \le 2$   
 $x_6 \le 2$ .

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Dieses Beispiel stammt aus D. Luenberger, Yinyu Ye: Linear and Nonlinear Programming. Springer (2008, 3. Auflage). Ziel dieses Abschnitts ist ebenfalls, Sie auf interessante Lehrbücher aufmerksam zu machen.

Im allgemeinen Diätproblem kommen dagegen keine oberen Schranken vor; deshalb wollen wir zwischen den folgenden Problemen unterscheiden:

- dem allgemeinen Diätproblem (d.h. ohne obere Schranken)
- dem allgemeinen Diätproblem mit oberen Schranken.

Um zu erläutern, welcher Zusammenhang zwischen diesen beiden Varianten des Diätproblems besteht, betrachten wir noch einmal das Beispiel von Paul und seinen Lebensmitteln.

Wir stellen uns vor, dass Paul sein Problem *zunächst ohne obere Schranken* formuliert und auch gelöst hat (per Hand oder mithilfe eines der gängigen Softwarepakete). Möglicherweise wäre er dann mit dem Ergebnis nicht zufrieden gewesen, da der Speiseplan zu einseitig ausgefallen wäre. Um dies zu ändern, würde Paul dann *nachträglich* die zusätzlichen Nebenbedingungen hinzunehmen.

Die nachträgliche Hinzunahme von zusätzlichen Nebenbedingungen ist nichts Seltenes – im Gegenteil: Es handelt sich um einen typischen Vorgang, der in der Praxis häufig vorkommt. Das liegt daran, dass bei der Lösung eines LP-Problems natürlich nur diejenigen Nebenbedingungen Berücksichtigung finden, die explizit formuliert wurden. Das kann dazu führen, dass ein Anwender mit dem Ergebnis unzufrieden ist, da er noch zusätzliche Nebenbedingungen im Hinterkopf hatte. Dann kommt es darauf an, geeignete zusätzliche Nebenbedingungen explizit zu formulieren und einen weiteren Durchlauf zu starten.

Das nächste Beispiel, das wir uns anschauen, übernehmen wir aus dem bekannten Lehrbuch

• Th. Cormen, Ch. Leiserson, R. Rivest, C. Stein: Algorithmen – Eine Einführung. Oldenbourg-Verlag (2010, 3. Auflage).

### 6.1.1 Ein Beispiel aus der Politik

Nehmen Sie an, Sie wären ein Politiker, der eine Wahl gewinnen möchte. Ihr Wahlkreis besteht aus drei Typen von Gebieten – urbanen, suburbanen und ländlichen. Diese Gebiete haben 100 000, 200 000 beziehungsweise 50 000 registrierte Wahlberechtigte. Wenngleich nicht alle registrierte Wähler wirklich zur Wahlurne gehen, ist es Ihr Ziel, dass wenigstens die Hälfte der registrierten Wähler eines jeden Gebietstypen Ihnen ihre Stimme gibt, damit Sie effektiv regieren können. Sie sind ehrlich und würden niemals politische Ideen unterstützen, an die Sie nicht glauben. Sie erkennen jedoch, dass bestimmte Themen in bestimmten Gebieten besonders dazu geeignet sind, Stimmen zu gewinnen. Ihre Hauptthemen sind der Bau neuer Straßen, Sicherheitspolitik, Beihilfen für die Landwirtschaft und eine Mineralölsteuer für die Verbesserung des öffentlichen Nahverkehrs. Aufgrund der Untersuchungen Ihrer Wahlkampfberater können Sie für jedes Ihrer Wahlkampfthemen einschätzen, wie viele Stimmen Sie in jeder Bevölkerungsschicht verlieren oder gewinnen, wenn Sie jeweils 1 000 Dollar an Werbemitteln für ein Thema einsetzen. Diese Informationen sind in der Tabelle in Abbildung 29.1 enthalten.

Wahlkampfthema	urban	$\operatorname{suburban}$	ländlich
Straßenbau	-2	5	3
Sicherheit	8	2	-5
Landwirtschaftsbeihilfe	0	0	10
Mineralölsteuer	10	0	-2

**Abbildung 29.1**: Die Auswirkungen von Wahlkampftaktiken auf die Wähler. Jeder Eintrag gibt die Anzahl der Wähler in Tausenden aus den urbanen, suburbanen und ländlichen Gebieten an, die durch den Einsatz von 1 000 Dollar Werbemitteln für ein bestimmtes Thema gewonnen werden können. Negative Einträge geben Stimmen an, die verloren gehen würden.

Jeder Eintrag dieser Tabelle gibt die Anzahl der Stimmberechtigten (in Tausenden) aus urbanen, suburbanen beziehungsweise ländlichen Gebieten an, die durch die Aufwendung von 1000 Dollar an Werbemitteln für ein bestimmtes Wahlkampfthema gewonnen werden können. Negative Einträge bedeuten, dass

Stimmen verloren gehen würden. Ihre Aufgabe ist es, den minimalen Geldbetrag zu bestimmen, den Sie aufwenden müssen, um 50 000 Stimmen in den urbanen Gebieten, 100 000 Stimmen in den suburbanen Gebieten und 25 000 Stimmen in den ländlichen Gebieten zu gewinnen.

Durch Ausprobieren (engl. trial and error) können Sie eine Strategie finden, mit der Sie die erforderlichen Stimmen bekommen, aber eine solche Strategie muss nicht die kostengünstigste sein. Sie könnten zum Beispiel in die Werbekampagnen für den Straßenbau 20 000 Dollar, für die Sicherheitspolitik 0 Dollar, für Landwirtschaftsbeihilfen 4 000 Dollar und für die Mineralölsteuer 9 000 Dollar stecken. In diesem Fall bekommen Sie 20(-2)+0(8)+4(0)+9(10)=50 Tausend Stimmen in den urbanen Gebieten, 20(5)+0(2)+4(0)+9(0)=100 Tausend Stimmen in den suburbanen Gebieten und 20(3)+0(-5)+4(10)+9(-2)=82 Tausend Stimmen in den ländlichen Gebieten. Sie würden in den urbanen und suburbanen Gebieten genau die gewünschte Anzahl von Stimmen und in den ländlichen Gebieten mehr Stimmen als notwendig bekommen. (Tatsächlich haben Sie in den ländlichen Gebieten sogar mehr Stimmen bekommen, als es Wähler gibt!) Um diese Stimmen zu bekommen, müssten Sie 20+0+4+9=33 Tausend Dollar für Werbung bezahlen.

Natürlich würden Sie sich fragen, ob Ihre Strategie die bestmögliche ist, d.h., ob Sie Ihre Ziele mit weniger Werbeaufwand hätten erreichen können. Weiteres Ausprobieren könnte Ihnen helfen, diese Frage zu beantworten. Aber hätten Sie nicht lieber eine systematische Methode, um derartige Fragen zu beantworten? Um eine solche Methode zu entwickeln, werden wir die Frage mathematisch formulieren. Wir führen vier Variablen ein:

- $\bullet$   $x_1$  ist die Anzahl der Dollar in Tausenden, die für die Kampagne für den Straßenbau ausgegeben werden.
- $x_2$  ist die Anzahl der Dollar in Tausenden, die für die Kampagne für die Sicherheitspolitik ausgegeben werden,
- $x_3$  ist die Anzahl der Dollar in Tausenden, die für die Kampagne für Landwirtschaftsbeihilfen ausgegeben werden,
- $x_4$  ist die Anzahl der Dollar in Tausenden, die für die Werbung für die Mineralölsteuer ausgegeben werden.

Die Forderung, mindestens 50~000 Stimmen in den urbanen Gebieten zu gewinnen, können wir durch die Ungleichung

$$-2x_1 + 8x_2 + 0x_3 + 10x_4 \ge 50 \tag{29.1}$$

ausdrücken. Entsprechend schreiben wir die Forderung, mindestens 100~000 Stimmen in den suburbanen und mindestens 25~000 Stimmen in den ländlichen Gebieten zu gewinnen, in der Form

$$5x_1 + 2x_2 + 0x_3 + 0x_4 \ge 100 \tag{29.2}$$

und

$$3x_1 - 5x_2 + 10x_3 - 2x_4 \ge 25. (29.3)$$

Jede Belegung der Variablen  $x_1$ ,  $x_2$ ,  $x_3$ ,  $x_4$ , die die Ungleichungen (29.1)-(29.3) erfüllt, führt zu einer Strategie, mit der Sie in jeder der Bevölkerungsgruppen die notwendige Stimmenanzahl bekommen. Um die Kosten so gering wie möglich zu halten, wollen Sie den Werbeaufwand, d.h. den Ausdruck

$$x_1 + x_2 + x_3 + x_4 \tag{29.4}$$

minimieren. Zwar ist Negativwerbung etwas, was in politischen Kampagnen häufig vorkommt, jedoch gibt es keine Werbung mit negativen Kosten. Folglich fordern wir, dass

$$x_1 \ge 0, \quad x_2 \ge 0, \quad x_3 \ge 0 \quad \text{und} \quad x_4 \ge 0$$
 (29.5)

gilt. Kombinieren wir die Ungleichungen (29.1)-(29.3) und (29.5) mit der zu minimierenden Zielfunktion

(29.4), so erhalten wir ein so genanntes "lineares Programm". Wir schreiben dieses Problem in der Form

minimiere 
$$x_1 + x_2 + x_3 + x_4$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$-2x_1 + 8x_2 + 0x_3 + 10x_4 \ge 50$$
$$5x_1 + 2x_2 + 0x_3 + 0x_4 \ge 100$$
$$3x_1 - 5x_2 + 10x_3 - 2x_4 \ge 25$$
$$x_1, x_2, x_3, x_4 \ge 0.$$

Die Lösung dieses linearen Programms liefert Ihnen eine optimale Strategie.

Man sieht: Auch dieses Beispiel ist ein "Diätproblem", obwohl von gesunder oder preiswerter Ernährung nicht die Rede ist.

Wir schauen uns einige weitere Auszüge aus dem Buch von Cormen et al an:

### 6.1.2 Weitere Beispiele

Die Lineare Programmierung hat eine Vielzahl von Anwendungen. Jedes Lehrbuch über Operations Research enthält eine Fülle von Beispielen zur Linearen Programmierung. Lineare Programmierung ist ein Standardverfahren geworden, das den Studierenden in den meisten Wirtschaftsstudiengängen vermittelt wird. Das einführende Beispiel zu einer Wahlkampfstrategie ist ein typisches Beispiel. Zwei weitere Beispiele Linearer Programmierung sind die folgenden:

- Eine Fluggesellschaft möchte ihre Crews zusammenstellen. Von der zuständigen Luftfahrtbehörde werden viele Nebenbedingungen auferlegt, wie zum Beispiel die Beschränkung der Stundenzahl, die jedes Mitglied ohne Unterbrechung arbeiten darf, oder die Forderung, dass eine bestimmte Crew innerhalb eines Monats nur auf einem bestimmten Flugzeugtyp arbeiten darf. Die Fluggesellschaft will die Crews für alle Flüge so planen, dass so wenige Besatzungsmitglieder wie möglich gebraucht werden.
- Eine Ölgesellschaft muss entscheiden, wo nach Öl gebohrt werden soll. Einer Bohrung an einem bestimmten Ort sind bestimmte Kosten und, auf der Basis geologischer Gutachten, ein erwarteter Gewinn in Form einer bestimmten Anzahl Barrel Öl zugeordnet. Die Gesellschaft hat ein begrenztes Budget für neue Bohrungen und möchte die zu erwartende Ölmenge unter Vorgabe dieses Budgets maximieren.

Hier noch ein weiterer Absatz aus dem Buch von Cormen et al, in dem besonders treffend die Rolle der Linearen Programmierung beschrieben wird.

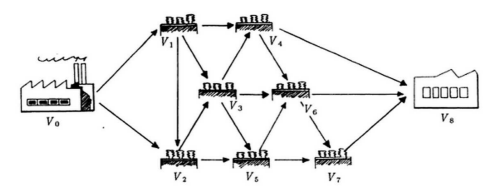
Die eigentliche Stärke der Linearen Programmierung liegt in ihrer Fähigkeit, neue Probleme zu lösen. Erinnern Sie sich an das Problem des Politikers zu Beginn dieses Kapitels. Das Problem, eine ausreichend große Anzahl von Stimmen zu bekommen und dabei nicht zu viel Geld auszugeben, wird durch keinen der Algorithmen, die wir in diesem Buch untersucht haben, gelöst; wir können es aber mit Linearer Programmierung lösen. Bücher enthalten eine Fülle solcher realitätsnaher Probleme, die durch Lineare Programmierung gelöst werden können. Die Lineare Programmierung ist auch dann besonders nützlich, wenn Varianten von Problemen zu lösen sind, für die wir noch nicht wissen, ob sie einen effizienten Algorithmus besitzen.

# 6.2 Energieflussproblem

Das nachfolgende Beispiel übernehmen wir aus

• K. Neumann, M. Morlock: Operations Research. Hanser-Verlag (2004, 2. Auflage).

Bei einem Problem der Versorgung mit elektrischer Energie soll von einer Quelle  $V_0$  (Kraftwerk) über ein Leitungsnetz mit den Verteilerknoten (Umspannwerken)  $V_1, \ldots, V_7$  die Senke  $V_8$  (Fabrik) bedient werden. Weder in den Verteilerknoten noch in den Leitungen gehe Elektrizität verloren, d.h., der gesamte in  $V_0$  eingespeiste Strom wird in  $V_8$  abgenommen. Berücksichtigt man für die Leitungen Maximalbelastungen, so besteht eine Optimierungsaufgabe darin, die größtmögliche Strommenge zu bestimmen, die  $V_8$  erreichen kann.



Ein anderes Optimierungsproblem ergibt sich, wenn elektrischer Strom einer vorgegebenen Stärke kostenoptimal durch ein Netz (von der Quelle zur Senke) geschickt werden soll und die Kosten aus Spannungsverlusten resultieren, die jeweils proportional zu den Stromstärken in den Leitungen sind.

Bezeichnen wir mit  $x_{ij}$  den von  $V_i$  nach  $V_j$  fließenden Strom, so erhalten wir neben einer Zielfunktion in der bekannten linearen Form für jeden Verteilerknoten die Bedingung, dass die hineinfließende gleich der herausfließenden Menge ist. Beispielsweise gilt für  $V_3$ 

$$x_{13} + x_{23} - x_{34} - x_{35} - x_{36} = 0.$$

Eine entsprechende Beziehung gilt für die Quelle und die Senke. Die aus der Quelle herausfließende Menge w ist gerade gleich der in die Senke hineinfließenden Menge, da in den Verteilerknoten nichts "verlorengeht". Für das obige Beispiel erhalten wir damit

$$x_{01} + x_{02} = w = x_{48} + x_{68} + x_{78}.$$

Neben diesen sogenannten Knotenbedingungen sind noch die Maximalbelastungen der Leitungen als (obere) Kapazitätsschranken zu beachten, d.h., für die Stärke  $x_{ij}$  des von  $V_i$  nach  $V_j$  fließenden Stroms gilt

$$0 \leq x_{ij} \leq \kappa_{ij}$$

wobei als untere Kapazitätsschranke 0 verwendet wird.

Den oben skizzierten Zielfunktionen und Nebenbedingungen ist zu entnehmen, dass wir es sowohl bei der Bestimmung eines Flusses maximaler Stärke (Maximierung von w) als auch bei der Berechnung eines kostenoptimalen Flusses vorgegebener Stärke mit sehr speziell strukturierten linearen Problemen zu tun haben, für die auch spezielle Verfahren entwickelt worden sind<sup>2</sup>.

Eingesetzt werden derartige Modelle und Verfahren seit Anfang der 60er Jahre in einem breiten Spektrum von Anwendungen. Bereits zu dieser Zeit wurde z.B. vom Automobilhersteller Chrysler in den USA ein Planungsinstrument für die kostengünstigste Belieferung der Händler von den Produktionsstätten aus entwickelt (vgl. SHAPIRO (1984), Kapitel 5). Von 10 Werken aus sollen etwa 5000 Händler in den USA und in Kanada über ein gegebenes Vertriebsnetz beliefert werden. In Erweiterung der in Abb. 0.2.3 dargestellten Situation haben wir es mit einer Vielzahl von Quellen und Senken zu tun, was sich jedoch ohne Schwierigkeiten auf den Fall einer Senke und einer Quelle zurückführen lässt. Ferner kann

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Flüsse maximaler Stärke werden im Rahmen der Vorlesung noch genauer behandelt werden.

im Rahmen dieses Modells auch berücksichtigt werden, dass die Produktionskosten pro Fahrzeug in den einzelnen Werken unterschiedlich sein können und Beschränkungen hinsichtlich des Produktionsausstoßes bestehen.

# 6.3 Das Rucksackproblem (Knapsack Problem)

Die folgende Darstellung findet sich in

• S. Dasgupta, C. Papadimitriou, U. Vazirani: Algorithms. McGraw Hill (2008).

During a robbery, a burglar finds much more loot than he had expected and has to decide what to take. His bag (or "knapsack") will hold a total weight of at most W pounds. There are n items to pick from, of weight  $w_1, \ldots, w_n$  and dollar value  $v_1, \ldots, v_n$ . What's the most valuable combination of items he can fit into his bag?<sup>3</sup>

For instance, take W = 10 and

Item	Weight	Value
1	6	\$30
2	3	\$14
3	4	\$16
4	2	\$9

There are two versions of this problem. If there are unlimited quantities of each item available, the optimal choice is to pick item 1 and two of item 4 (total: \$48). On the other hand, if there is one of each item (the burglar has broken into an art gallery, say), then the optimal knapsack contains items 1 and 3 (total: \$46).

Wir formulieren das beschriebene Problem wie folgt:

### Version 1:

maximiere 
$$30x_1+14x_2+16x_3+9x_4$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$6x_1+\ 3x_2+\ 4x_3+2x_4\le 10$$
 
$$x_1,x_2,x_3,x_4\in\left\{0,1\right\}$$

### Version 2:

maximiere 
$$30x_1 + 14x_2 + 16x_3 + 9x_4$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$6x_1 + 3x_2 + 4x_3 + 2x_4 \le 10$$
 
$$x_1, x_2, x_3, x_4 \ge 0$$
 
$$x_1, x_2, x_3, x_4 \in \mathbb{Z}$$

Offensichtlich handelt es sich weder bei Version 1 noch bei Version 2 um ein LP-Problem: Bedingungen der Art  $x_1, x_2, x_3, x_4 \in \{0, 1\}$  bzw.  $x_1, x_2, x_3, x_4 \in \mathbb{Z}$  sind in LP-Problemen ja gar nicht vorgesehen.

Bei Version 2 handelt es sich um ein Ganzzahliges Lineares Programmierungsproblem (engl. integer linear programming problem, kurz: ILP-Problem).

 $<sup>^3</sup>$ If this application seems frivolous, replace "weight" with "CPU time" and "only W pounds can be taken" with "only W units of CPU time are available." Or use "bandwidth" in place of "CPU time," etc. The knapsack problem generalizes a wide variety of resource-constrained selection tasks.

Bei einem Ganzzahligen Linearen Programmierungsproblem dürfen die Werte der Variablen also nur ganze Zahlen sein. Bei Version 1 sind die Möglichkeiten sogar noch weiter eingeschränkt: Die Variablen dürfen nur einen der Werte 0 oder 1 annehmen. Man spricht von einem 0,1-Problem (oder von einem binären Problem).

Wenn man im obigen Beispiel die Bedingungen  $x_1, x_2, x_3, x_4 \in \{0, 1\}$  (bzw.  $x_1, x_2, x_3, x_4 \in \mathbb{Z}$ ) weglässt, so gelangt man in der Tat zu einem LP-Problem. (Nebenbei: Wie lautet die Lösung dieses LP-Problems?) Allgemein lautet das Rucksackproblem wie folgt:

Rucksackproblem (binäre Version):

maximiere 
$$c_1x_1 + \ldots + c_nx_n$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n \leq b$$
 
$$x_i \in \{0,1\} \qquad (i=1,\ldots,n)$$

Rucksackproblem (Ganzzahlige Version):

maximiere 
$$c_1x_1 + \ldots + c_nx_n$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$a_1x_1 + \ldots + a_nx_n \leq b$$
$$x_i \geq 0 \qquad (i = 1, \ldots, n)$$
$$x_i \in \mathbb{Z} \qquad (i = 1, \ldots, n)$$

Bei zahlreichen ganzzahligen oder binären Problemen handelt es sich um *NP-schwere Probleme* – das Rucksackproblem ist da keine Ausnahme (weder in der einen noch in der anderen Version).

Übrigens: Die Bedingung  $x_i \in \{0,1\}$  kann ersetzt werden durch  $0 \le x_i \le 1$ ,  $x_i \in \mathbb{Z}$ . Man kann also jedes 0, 1-Problem in ein Ganzzahliges Lineares Programmierungsproblem umschreiben. Anders gesagt: Bei den 0, 1-Problemen handelt es sich um spezielle ILP-Probleme.

Wir halten noch einmal ausdrücklich fest: Bei beiden Varianten des Rucksackproblems handelt es sich nicht um ein LP-Problem, sondern um ein ILP-Problem. Für ILP-Probleme kommen übrigens gänzlich andere Methoden zum Einsatz als für LP-Probleme; einen ersten Einblick in diese Methoden findet man beispielsweise im Lehrbuch von D. Bertsimas und J. N. Tsitsiklis.

# 6.4 Cutting Paper Rolls

Die Liste der Anwendungsmöglichkeiten Linearer Programmierung ist lang und wir können hier natürlich längst nicht alles besprechen. Wir präsentieren deshalb nur noch ein Beispiel, in dem es um ein Verschnittproblem geht. Derartige Probleme treten sehr häufigen in industriellen Fertigungsprozessen auf: Es geht darum, Rohmaterial optimal zu nutzen.

Der folgende Text stammt aus dem Buch

• Matoušek/Gärtner: Understanding and Using Linear Programming.

Here we have another industrial problem, and the application of linear programming is quite nonobvious. Moreover, we will naturally encounter an integrality constraint, which will bring us to the topic of the next chapter.

A paper mill manufactures rolls of paper of a standard width 3 meters. But customers want to buy paper rolls of shorter width, and the mill has to cut such rolls from the 3 m rolls. One 3 m roll can be cut, for instance, into two rolls 93 cm wide, one roll of width 108 cm, and a rest of 6 cm (which goes to waste).

Let us consider an order of

- 97 rolls of width 135 cm.
- 610 rolls of width 108 cm,
- 395 rolls of width 93 cm, and
- 211 rolls of width 42 cm.

What is the smallest number of 3 m rolls that have to be cut in order to satisfy this order, and how should they be cut?

In order to engage linear programming one has to be generous in introducing variables. We write down all of the requested widths: 135 cm, 108 cm, 93 cm, and 42 cm. Then we list all possibilities of cutting a 3 m paper roll into rolls of some of these widths (we need to consider only possibilities for which the wasted piece is shorter than 42 cm):

For each possibility  $P_j$  on the list we introduce a variable  $x_j \ge 0$  representing the number of rolls cut according to that possibility. We want to minimize the total number of rolls cut, i.e.,  $\sum_{j=1}^{12} x_j$ , in such a way that the customers are satisfied. For example, to satisfy the demand for 395 rolls of width 93 cm we require

$$x_3 + 2x_6 + x_7 + 3x_9 + 2x_{10} + x_{11} \ge 395.$$

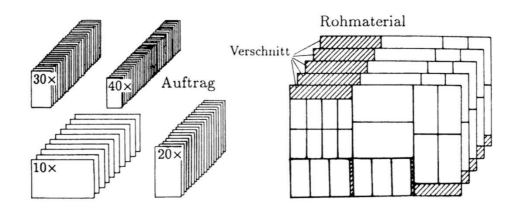
For each of the widths we obtain one constraint.

For a more complicated order, the list of possibilities would most likely be produced by computer. We would be in a quite typical situation in which a linear program is not entered "by hand," but rather is generated by some computer program. More-advanced techniques even generate the possibilities "on the fly," during the solution of the linear program, which may save time and memory considerably. See the entry "column generation" in the glossary or Chvátal's book cited in Chapter 9, from which this example is taken.

The optimal solution of the resulting linear program has  $x_1 = 48.5$ ,  $x_5 = 206.25$ ,  $x_6 = 197.5$ , and all other components 0. In order to cut 48.5 rolls according to the possibility  $P_1$ , one has to unwind half of a roll. Here we need more information about the technical possibilities of the paper mill: Is cutting a fraction of a roll technically and economically feasible? If yes, we have solved the problem optimally. If not, we have to work further and somehow take into account the restriction that only feasible solutions of the linear program with integral  $x_i$  are of interest. This is not at all easy in general, and it is the subject of Chapter 3.

In Chvátals Buch wird dieses Beispiel noch wesentlich genauer behandelt (Abschnitt 13: The Cutting-Stock Problem). Auch im bereits öfter zitierten Buch von Neumann und Morlock findet sich einiges über verwandte Probleme, beispielsweise über so genannte 2-dimensionale Verschnittprobleme.

Was unter einem 2-dimensionalen Verschnittproblem zu verstehen ist, wollen wir hier nur andeuten, indem wir die folgende Zeichnung aus dem Buch von Neumann/Morlock wiedergeben:



# 7 Dualität

### 7.1 Motivation: obere Schranken für den optimalen Wert

Wir betrachten das folgende LP-Problem:

maximiere 
$$4x_1 + x_2 + 5x_3 + 3x_4$$
  
unter den Nebenbedingungen  

$$x_1 - x_2 - x_3 + 3x_4 \leq 1$$

$$5x_1 + x_2 + 3x_3 + 8x_4 \leq 55$$

$$-x_1 + 2x_2 + 3x_3 - 5x_4 \leq 3$$

$$x_1, x_2, x_3, x_4 > 0.$$
(7.1)

Anstatt das Problem zu lösen, wollen wir versuchen, möglichst gute *obere Schranken* für den optimalen Zielfunktionswert  $z^*$  zu finden.

Beispielsweise könnte man die zweite Nebenbedingung mit 2 multiplizieren:

$$10x_1 + 2x_2 + 6x_3 + 16x_4 \le 110.$$

Es folgt, dass für jede zulässige Lösung gilt:

$$4x_1 + x_2 + 5x_3 + 3x_4 \le 10x_1 + 2x_2 + 6x_3 + 16x_4 \le 110.$$

Da dies für jede zulässige Lösung gilt, gilt es insbesondere auch für jede optimale Lösung. Wir haben somit  $z^* \leq 110$  erhalten.

Stellen wir uns etwas geschickter an, so können wir diese obere Schranke für  $z^*$  noch verbessern. Beispielsweise erhält man  $z^* \leq \frac{275}{3}$ , wenn man die zweite Nebenbedingung nicht mit 2, sondern mit  $\frac{5}{3}$  multipliziert; in diesem Fall ergibt sich für jede zulässige Lösung:

$$4x_1 + x_2 + 5x_3 + 3x_4 \le \frac{25}{3}x_1 + \frac{5}{3}x_2 + 5x_3 + \frac{40}{3}x_4 \le \frac{275}{3}.$$

Also (insbesondere)  $z^* \leq \frac{275}{3}$ .

Mit etwas Eingebung und Fantasie können wir diese Schranke noch weiter verbessern. Addiert man beispielsweise die zweite und die dritte Nebenbedingung, so erhält man

$$4x_1 + 3x_2 + 6x_3 + 3x_4 \le 58;$$

es folgt  $z^* \leq 58$ .

Wir wollen nun systematisch vorgehen und eine Strategie zum Auffinden von oberen Schranken für  $z^*$  beschreiben: Wir bilden eine Linearkombination der Nebenbedingungen, d.h., wir nehmen die erste Nebenbedingung mit einer Zahl  $y_1$  mal, die zweite Nebenbedingung mit  $y_2$ , die dritte mit  $y_3$ ; danach addieren wir die erhaltenen Ungleichungen.

Dabei setzen wir voraus, dass  $y_1 \ge 0$ ,  $y_2 \ge 0$  und  $y_3 \ge 0$  gilt. (In unseren obigen Betrachtungen, die zu  $z^* \le \frac{275}{3}$  bzw. zu  $z^* \le 58$  geführt haben, galt  $y_1 = 0$ ,  $y_2 = \frac{5}{3}$ ,  $y_3 = 0$  bzw.  $y_1 = 0$ ,  $y_2 = y_3 = 1$ .)

Im allgemeinen Fall (d.h. mit beliebigen  $y_1, y_2, y_3 \ge 0$ ) erhält man

$$(y_1 + 5y_2 - y_3)x_1 + (-y_1 + y_2 + 2y_3)x_2 + (-y_1 + 3y_2 + 3y_3)x_3 + (3y_1 + 8y_2 - 5y_3)x_4 \le y_1 + 55y_2 + 3y_3.$$
 (7.2)

Nun möchten wir erreichen, dass die linke Seite von (7.2) eine obere Schranke für die Zielfunktion

$$z = 4x_1 + x_2 + 5x_3 + 3x_4$$

ergibt. Dies ist gewiss der Fall, wenn Folgendes gilt:

$$y_1 + 5y_2 - y_3 \ge 4$$
  
-y\_1 + y\_2 + 2y\_3 \ge 1  
-y\_1 + 3y\_2 + 3y\_3 \ge 5  
$$3y_1 + 8y_2 - 5y_3 \ge 3.$$

Wenn also die Faktoren  $y_i$  nichtnegativ sind und diese 4 Ungleichungen erfüllen, so können wir sicher sein, dass jede zulässige Lösung  $(x_1, x_2, x_3, x_4)$  die Ungleichung

$$4x_1 + x_2 + 5x_3 + 3x_4 \le y_1 + 55y_2 + 3y_3$$

erfüllt. Da diese Ungleichung für alle zulässigen Lösungen gilt, also insbesondere auch für eine optimale Lösung, erhalten wir

$$z^* \le y_1 + 55y_2 + 3y_3.$$

Wir möchten gerne, dass diese obere Schranke für  $z^*$  möglichst nahe bei  $z^*$  liegt. Damit sind wir beim folgenden Minimierungsproblem angelangt:

minimiere 
$$y_1 + 55y_2 + 3y_3$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$y_1 + 5y_2 - y_3 \ge 4$$

$$-y_1 + y_2 + 2y_3 \ge 1$$

$$-y_1 + 3y_2 + 3y_3 \ge 5$$

$$3y_1 + 8y_2 - 5y_3 \ge 3$$

$$y_1, y_2, y_3 \ge 0.$$

### 7.2 Das duale Problem

Das so erhaltene LP-Problem nennt man das duale Problem des ursprünglichen Problems<sup>1</sup>.

Allgemein: Gegeben sei das LP-Problem

maximiere 
$$\sum_{j=1}^n c_j x_j$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^n a_{ij} x_j \leq b_i \qquad (i=1,\dots,m)$$
  $x_j \geq 0 \qquad (j=1,\dots,n).$ 

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Statt "ursprüngliches Problem" sagt man auch primales Problem.

Dann nennt man das folgende Problem das duale Problem zu (P):

minimiere 
$$\sum_{i=1}^{m} b_i y_i$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \ge c_j \qquad (j=1,\ldots,n)$$

$$y_i \ge 0 \qquad (i=1,\ldots,m).$$
(D)

 ${\it Man\ beachte}$ : Das Duale eines Maximierungsproblems ist ein Minimierungsproblem; jeder der  $m\ primalen$   ${\it Nebenbedingungen}$ 

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \le b_i$$

entspricht eine duale Variable  $y_i$  ( $i=1,\ldots,m$ ); umgekehrt gilt: Jeder der n dualen Nebenbedingungen

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \ge c_j$$

entspricht eine primale Variable  $x_j$  (j = 1..., n); die Koeffizienten  $c_j$  der primalen Zielfunktion tauchen im dualen Problem als rechte Seite auf; Entsprechendes gilt umgekehrt auch für die Koeffizienten  $b_i$ .

Besonders kurz kann man das alles aufschreiben, wenn man die *Matrixschreibweise* verwendet; dann lauten das primale Problem (P) und das duale Problem (D) wie folgt:

maximiere 
$$c^T x$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$Ax \leq b$$
 
$$x \geq 0$$
 (P)

Duales Problem.

minimiere 
$$b^T y$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$A^T y \geq c$$
 
$$y \geq 0$$
 (D)

Hierin ist

$$c^T = (c_1, \dots, c_n), \quad b^T = (b_1, \dots, b_m), \quad x = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}, \quad y = \begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_m \end{pmatrix}, \quad A = \begin{pmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & \dots & a_{mn} \end{pmatrix};$$

0 bezeichnet in (P) den Nullvektor der Länge n und in (D) den Nullvektor der Länge m; die Ungleichungen sind komponentenweise zu lesen, beispielsweise bedeutet  $y \ge 0$  dasselbe wie  $y_i \ge 0$  für  $i = 1, \dots, m$ .

Wie bereits in unserem Beispiel beobachtet, liefert jede zulässige Lösung des dualen Problems eine *obere Schranke* für den optimalen Wert des primalen Problems.

### Feststellung.

Ist  $(x_1, \ldots, x_n)$  eine primale zulässige Lösung und  $(y_1, \ldots, y_m)$  eine duale zulässige Lösung<sup>2</sup>, so gilt

$$\sum_{i=1}^{n} c_i x_j \le \sum_{i=1}^{m} b_i y_i. \tag{7.3}$$

Die wichtige Feststellung (7.3) wird auch *schwache Dualität* genannt. Der Beweis von (7.3) ist sehr kurz. **Beweis**.

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j \le \sum_{j=1}^{n} \left( \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \right) x_j = \sum_{i=1}^{m} \left( \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \right) y_i \le \sum_{i=1}^{m} b_i y_i. \quad \Box$$

Dasselbe in Matrixschreibweise:

$$c^T x \le (A^T y)^T x = (y^T A) x = y^T (Ax) \le y^T b = b^T y.$$

Die Beziehung (7.3) ("schwache Dualität") ist sehr nützlich: Falls wir irgendwo her eine primale zulässige Lösung  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  und eine duale zulässige Lösung  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  haben und falls

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j^* = \sum_{i=1}^{m} b_i y_i^* \tag{7.4}$$

gilt, so können wir sicher sein, dass  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  eine optimale Lösung des primalen Problems und  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  eine optimale Lösung des dualen Problems ist. (Wieso nämlich?)

Beispiel. Wir betrachten das LP-Problem (7.1), das uns bereits am Anfang dieses Abschnitts zur Illustration diente:  $x_1 = 0$ ,  $x_2 = 14$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 5$  ist eine zulässige Lösung dieses Problems – davon können wir uns leicht überzeugen. Ich behaupte nun, dass dies sogar eine optimale Lösung von (7.1) ist. Kann ich Sie davon ebenfalls schnell überzeugen?

Hier ist die Antwort: Ich präsentiere Ihnen die folgenden "magischen Zahlen"

$$y_1 = 11, y_2 = 0 und y_3 = 6.$$

Bei diesen Zahlen handelt es sich um eine zulässige Lösung des dualen Problems – davon können wir uns ohne Mühe überzeugen.

Nun brauchen wir nur noch die Zielfunktionswerte zu vergleichen: Für  $x_1 = 0$ ,  $x_2 = 14$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 5$  erhält man  $z^* = 29$ . Und für  $y_1 = 11$ ,  $y_2 = 0$ ,  $y_3 = 6$  erhalten wir

$$y_1 + 55y_2 + 3y_3 = 11 + 0 + 18 = 29.$$

Also ist  $x_1 = 0$ ,  $x_2 = 14$ ,  $x_3 = 0$ ,  $x_4 = 5$  wie behauptet eine optimale Lösung des primalen Problems (und  $y_1 = 11$ ,  $y_2 = 0$ ,  $y_3 = 6$  ist eine optimale Lösung des dualen Problems).

Wir lernen jetzt einen zentralen Satz kennen.

### 7.3 Der Dualitätssatz und sein Beweis

Der Dualitätssatz hat seinen Ursprung in Diskussionen zwischen G. B. Dantzig und J. von Neumann aus dem Jahr 1947. Die erste explizite Version des Satzes stammt von D. Gale, H. W. Kuhn und A. W. Tucker (1951).

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>"Primale zulässige Lösung" bedeutet natürlich "zulässige Lösung des primalen Problems"; analog: "duale zulässige Lösung". Die Bezeichnungen  $c_j$  und  $b_i$  seien wie in (P) und (D).

Bevor wir den Dualitätssatz vorstellen, überlegen wir uns zunächst, dass das duale Problem des dualen Problems wieder das primale Problem ist. Hierzu schreiben wir das duale Problem (D) in ein Maximierungsproblem in Standardform um:

maximiere 
$$\sum_{i=1}^{m} (-b_i) y_i$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{i=1}^{m} (-a_{ij}) y_i \leq -c_j \qquad (j=1,\ldots,n)$$
 
$$y_i \geq 0 \qquad (i=1,\ldots,m).$$

Das Duale dieses Problems ist

minimiere 
$$\sum_{j=1}^{n} (-c_j) x_j$$

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} (-a_{ij})x_j \ge -b_i \qquad (i = 1, \dots, m)$$
$$x_j \ge 0 \qquad (j = 1, \dots, n),$$

was offensichtlich äquivalent zum Ausgangsproblem (P) (dem primalen Problem) ist.

Gibt es immer "magische Zahlen" wie im obigen Beispiel?

Die Antwort auf diese Frage liefert der Dualitätssatz.

### Satz 1 (Dualitätssatz).

Falls das primale Problem (P) eine optimale Lösung  $(x_1^*, \dots, x_n^*)$  besitzt, so besitzt auch das duale Problem (D) eine optimale Lösung  $(y_1^*, \dots, y_m^*)$  und es gilt

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j^* = \sum_{i=1}^{m} b_i y_i^*. \tag{7.5}$$

Bevor wir den Satz beweisen, wollen wir den entscheidenden Punkt anhand eines Beispiels studieren. Dazu nehmen wir an, dass das primale Problem (P) eine optimale Lösung besitzt. Der Punkt, auf den es ankommt, ist der folgende:

Löst man das primale Problem mit dem Simplexverfahren, so kann man in der letzten Zeile ("der z-Zeile") des letzten Tableaus eine optimale Lösung des dualen Problems ablesen.

Wir schauen uns an einem Beispiel an, wie das geht. Löst man das Problem (7.1) mit dem Simplexverfahren, so erhält man als letztes Tableau:

$$x_{2} = 14 - 2x_{1} - 4x_{3} - 5x_{5} - 3x_{7}$$

$$x_{4} = 5 - x_{1} - x_{3} - 2x_{5} - x_{7}$$

$$x_{6} = 1 + 5x_{1} + 9x_{3} + 21x_{5} + 11x_{7}$$

$$z = 29 - x_{1} - 2x_{3} - 11x_{5} - 6x_{7}.$$

$$(*)$$

Wir wissen: Zu den ersten drei Ungleichungen des LP-Problems (7.1) gehören die drei Schlupfvariablen

$$x_5$$
,  $x_6$  und  $x_7$ .

Andererseits gehört zu jeder dieser Ungleichungen auch eine duale Variable:

$$y_1$$
,  $y_2$  und  $y_3$ .

Durch die erste Ungleichung von (7.1) ist also  $x_5$  mit  $y_1$  verbunden; ebenso bestehen Verbindungen von  $x_6$  zu  $y_2$  und  $x_7$  zu  $y_3$ :

$$\begin{array}{ccc}
x_5 & x_6 & x_7 \\
\updownarrow & \updownarrow & \updownarrow \\
y_1 & y_2 & y_3
\end{array}$$

In der z-Zeile von  $(\star)$  finden wir bei den Schlupfvariablen  $x_5$ ,  $x_6$  und  $x_7$  die folgenden Koeffizienten vor: -11 bei  $x_5$ , 0 bei  $x_6$  und -6 bei  $x_7$ .

Ordnet man diese Koeffizienten mit umgekehrtem Vorzeichen den entsprechenden dualen Variablen zu, so erhält man die gewünschte optimale Lösung des dualen Problems:

$$y_1 = 11, \quad y_2 = 0, \quad y_3 = 6.$$

Aus dem Beweis des Dualitätssatzes wird sich ergeben, dass diese Vorgehensweise immer funktioniert; dies ist der entscheidende Punkt im nachfolgenden Beweis.

**Beweis des Dualitätssatzes.** Wir haben eine zulässige Lösung  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  des dualen Problems (D) anzugeben, die die Gleichung (7.5) erfüllt. Aufgrund von (7.3) ist  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  dann auch eine optimale Lösung von (7.5), und wir sind fertig.

Wir gehen vor, wie zuvor in unserem Beispiel. Nachdem wir Schlupfvariablen

$$x_{n+i} = b_i - \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j$$
  $(i = 1, ..., m)$  (7.6)

eingeführt haben, landen wir schließlich beim letzten Tableau des Simplexverfahrens; die letzte Zeile dieses Tableaus sei:

$$z = z^* + \sum_{k=1}^{n+m} \overline{c}_k x_k. \tag{7.7}$$

Ist  $x_k$  eine Basisvariable, so gilt  $\bar{c}_k = 0$ ; für alle Koeffizienten  $\bar{c}_k$ , die zu Nichtbasisvariablen gehören, gilt  $\bar{c}_k \leq 0$ . Wie zuvor ist  $z^*$  der optimale Wert der Zielfunktion. Nach Voraussetzung ist  $(x_1^*, \dots, x_n^*)$  eine optimale Lösung von (P); deshalb gilt

$$z^* = \sum_{j=1}^n c_j x_j^*. (7.8)$$

Wir definieren

$$y_i^* = -\overline{c}_{n+i} \qquad (i = 1, \dots, m)$$
 (7.9)

und behaupten, dass  $(y_1^*, \dots, y_m^*)$  eine zulässige Lösung des dualen Problems (D) ist, die (7.5) erfüllt.

Damit haben wir die entscheidende Idee des Beweises geschildert, nachdem wir diese Idee ja anhand unseres Beispiels kennengelernt hatten.

Der Rest des Beweises besteht darin, "nachzurechnen", dass  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  tatsächlich eine zulässige Lösung von (D) ist, die (7.5) erfüllt. Im Folgenden finden Sie den Rest des Beweises im englischen Original (vgl. Chvátal: Linear Programming); zur Erinnerung ein paar Vokabeln:

constraint – Nebenbedingung objective function – Zielfunktion feasible solution – zulässige Lösung slack variable – Schlupfvariable

$$y_i^* = -\overline{c}_{n+i} \qquad (i = 1, \dots, m)$$
 (7.9)

we claim that  $(y_1^*, \ldots, y_m^*)$  is a dual feasible solution satisfying (7.5); the rest of the proof consists of a straightforward verification of our claim. Substituting  $\sum c_j x_j$  for z and substituting from (7.6) for the slack variables in (7.7) we obtain the identity

$$\sum_{j=1}^{n} c_{j} x_{j} = z^{*} + \sum_{j=1}^{n} \overline{c}_{j} x_{j} - \sum_{i=1}^{m} y_{i}^{*} \left( b_{i} - \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j} \right)$$

which may be written as

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j = \left( z^* - \sum_{i=1}^{m} b_i y_i^* \right) + \sum_{j=1}^{n} \left( \overline{c}_j + \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i^* \right) x_j.$$

This identity, having been obtained by algebraic manipulations from the definitions of the slack variables and the objective function, must hold for every choice of values  $x_1, \ldots, x_n$ . Hence we have

$$z^* = \sum_{i=1}^{m} b_i y_i^* \tag{7.10}$$

and

$$c_j = \bar{c}_j + \sum_{i=1}^m a_{ij} y_i^* \qquad (j = 1, \dots, n).$$
 (7.11)

Since  $\bar{c}_k \leq 0$  for every  $k = 1, \dots, n + m$ , (7.9) and (7.11) imply

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i^* \ge c_j \qquad (j = 1, \dots, n)$$
$$y_i^* \ge 0 \qquad (i = 1, \dots, m)$$

Finally, (7.8) and (7.10) imply (7.5).  $\square$ 

Wir formulieren den Dualitätssatz noch einmal kurz zusammengefasst in Worten.

### Dualitätssatz (kurz zusammengefasst).

Wenn das primale Problem eine optimale Lösung besitzt, dann besitzt auch das duale Problem eine optimale Lösung und die dazugehörigen Zielfunktionswerte stimmen überein.

Anhand des Beispiels mit den "magischen Zahlen" haben wir bereits gesehen, dass es sehr nützlich sein kann, neben einer optimalen Lösung  $x_1^*,\ldots,x_n^*$  des primalen Problems auch eine optimale Lösung  $y_1^*,\ldots,y_m^*$  des dazugehörigen dualen Problems zur Verfügung zu haben: Die Zahlen  $y_1^*,\ldots,y_m^*$  können als ein Zertifikat der Optimalität angesehen werden, da man – wie wir gesehen haben – mithilfe dieser Zahlen eine andere Person schnell davon überzeugen kann, dass  $x_1^*,\ldots,x_n^*$  tatsächlich eine optimale Lösung des primalen Problems ist.

Außerdem gilt<sup>3</sup>: Falls man  $x_1^*, \ldots, x_n^*$  mit dem Simplexverfahren ermittelt, so bekommt man die Zahlen  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  am Ende "kostenlos mitgeliefert".

Als Folgerung aus dem Dualitätssatz und aus der bereits vor dem Dualitätssatz festgestellten Tatsache, dass das Duale des dualen Problems wieder das primale Problem ist, erhalten wir den folgenden Satz.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Dies ergibt sich, wie wir ausführlich besprochen haben, aus dem Beweis des Dualitätssatzes.

### Satz 2 (Folgerung aus dem Dualitätssatz).

Gegeben seien das LP-Problem (P) und das zu (P) duale Problem (D). Dann gilt:

- (i) Besitzt eines dieser beiden Probleme eine optimale Lösung, so besitzt auch das andere eine optimale Lösung und die Zielfunktionswerte stimmen überein.
- (ii) Ist eines der beiden Probleme unbeschränkt, so hat das andere keine zulässige Lösung.

#### Beweis.

- (i) Dies ergibt sich aus dem Dualitätssatz sowie der Tatsache, dass das Duale des dualen Problems wieder das primale Problem ist;
- (ii) Dies ergibt sich unmittelbar aus (7.3).  $\square$

Außer den beiden unter (i) und (ii) genannten Fällen gibt es auch noch den Fall, dass sowohl (P) als auch (D) keine zulässige Lösung besitzt. Dass dieser Fall tatsächlich vorkommen kann, zeigt das folgende **Beispiel**.

maximiere 
$$2x_1 - x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  $x_1 - x_2 \le 1$   
 $-x_1 + x_2 \le -2$   
 $x_1, x_2 \ge 0$ .

Dass dieses Problem keine zulässige Lösung besitzt, erkennt man sofort: Addition der beiden Ungleichungen  $x_1 - x_2 \le 1$  und  $-x_1 + x_2 \le -2$  ergibt  $0 \le -1$ .

Auch das duale Problem, das wie folgt lautet, ist nicht lösbar:

minimiere 
$$y_1 - 2y_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  $y_1 - y_2 \ge 2$   
 $-y_1 + y_2 \ge -1$   
 $y_1, y_2 \ge 0$ .

### Feststellung.

Sind (P) und (D) wie oben gegeben, so sind also genau drei Fälle möglich:

- (i) Sowohl (P) als auch (D) besitzt eine optimale Lösung; in diesem Fall stimmen die optimalen Zielfunktionswerte überein.
- (ii) Eines der beiden Probleme (P) und (D) ist unbeschränkt und das andere besitzt keine zulässige Lösung.
- (iii) Keines der beiden Probleme (P) und (D) besitzt eine zulässige Lösung.

In enger Weise mit dem Dualitätssatz verbunden ist der folgende Satz, den man den Satz vom komplementären Schlupf (engl. Complementary Slackness Theorem) nennt.

### Satz 3 (Satz vom komplementären Schlupf).

Es sei  $x_1^*, \ldots, x_n^*$  eine zulässige Lösung von (P) und  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  sei eine zulässige Lösung von (D). Notwendig und hinreichend dafür, dass es sich bei  $x_1^*, \ldots, x_n^*$  und  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  gleichzeitig um optimale Lösungen von (P) bzw. (D) handelt, ist das Erfülltsein der folgenden n+m Bedingungen:

$$x_j^* = 0 \quad \text{oder} \quad \sum_{i=1}^m a_{ij} y_i^* = c_j \qquad (j = 1, \dots, n)$$
 (7.12)

$$y_i^* = 0 \text{ oder } \sum_{j=1}^n a_{ij} x_j^* = b_i \quad (i = 1, ..., m).$$
 (7.13)

**Beweis**. Da  $x_1^*, \ldots, x_n^*$  und  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  zulässige Lösungen von (P) bzw. (D) sind, gilt

$$c_j x_j^* \le \left(\sum_{i=1}^m a_{ij} y_i^*\right) x_j^* \qquad (j = 1, \dots, n)$$
 (7.14)

und

$$\left(\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j}^{*}\right) y_{i}^{*} \leq b_{i} y_{i}^{*} \qquad (i = 1, \dots, m).$$
(7.15)

Es folgt

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j^* \le \sum_{j=1}^{n} \left( \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i^* \right) x_j^* = \sum_{i=1}^{m} \left( \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j^* \right) y_i^* \le \sum_{i=1}^{m} b_i y_i^*. \tag{7.16}$$

Bei  $x_1^*, \ldots, x_n^*$  und  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  handelt es sich (nach dem Dualitätssatz) genau dann um optimale Lösungen von (P) bzw. (D), wenn in (7.16) Gleichheit gilt. Dies ist genau dann der Fall, wenn in sämtlichen Ungleichungen in (7.14) und (7.15) Gleichheit gilt, was genau dann der Fall ist, wenn sämtliche Bedingungen (7.12) und (7.13) gelten.  $\square$ 

Es sei ausdrücklich darauf hingewiesen, dass das Wort "oder" in (7.12) sowie in (7.13) wie üblich als "einschließendes Oder" gemeint ist. Die erste der m+n Bedingungen (7.12) und (7.13) besagt also, wenn man sie ausführlich formuliert: Es gilt  $x_1^* = 0$  oder  $a_{11}y_1^* + \ldots + a_{m1}y_m^* = c_1$  oder beides.

Der Inhalt der n Bedingungen (7.12) wird besonders deutlich, wenn man daran denkt, dass es in (P) genau n Variablen  $x_1, \ldots, x_n$  gibt und dass diese n Variablen in natürlicher Weise den ersten n Ungleichungen in (D) entsprechen:

$$x_1 \longleftrightarrow a_{11}y_1 + \ldots + a_{m1}y_m \ge c_1$$

$$\vdots$$

$$x_n \longleftrightarrow a_{1n}y_1 + \ldots + a_{mn}y_m \ge c_n.$$

Wir können (7.12) also auch so aussprechen:

In  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  ist die j-te Variable gleich Null oder die entsprechende duale Ungleichung ist tight, d.h., diese Ungleichung ist mit Gleichheit erfüllt  $(j = 1, \ldots, n)$ .

Entsprechend kann man (7.13) wie folgt formulieren:

In  $(y_1^*, \dots, y_m^*)$  ist die *i*-te Variable gleich Null oder die entsprechende primale Ungleichung ist mit Gleichheit erfüllt  $(i = 1, \dots, m)$ .

Beispiel. Wir greifen unser erstes Beispiel aus Kapitel 2 auf:

maximiere 
$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen
$$2x_1 + 3x_2 + x_3 \leq 5$$

$$4x_1 + x_2 + 2x_3 \leq 11$$

$$3x_1 + 4x_2 + 2x_3 \leq 8$$

$$x_1, x_2, x_3 \geq 0.$$
(P)

Wir haben (P) bereits mit dem Simplexverfahren gelöst; das letzte Tableau lautete

$$x_{3} = 1 + x_{2} + 3x_{4} - 2x_{6}$$

$$x_{1} = 2 - 2x_{2} - 2x_{4} + x_{6}$$

$$x_{5} = 1 + 5x_{2} + 2x_{4}$$

$$z = 13 - 3x_{2} - x_{4} - x_{6}$$

### Aufgabe.

- a) Stellen Sie das zugehörige duale Problem (D) auf.
- b) Lesen Sie aus dem letzten Tableau für (P) eine optimale Lösung  $(x_1^*, x_2^*, x_3^*)$  für (P) sowie eine optimale Lösung  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  für (D) ab.
- c) Überprüfen Sie, ob  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  tatsächlich eine zulässige Lösung für (D) ist, und überprüfen Sie mithilfe des Dualitätssatzes, ob  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  tatsächlich optimal ist.
- d) Bestätigen Sie noch einmal, dass es sich bei  $(x_1^*, x_2^*, x_3^*)$  und  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  um optimale Lösungen von (P) bzw. (D) handelt, indem Sie die Bedingungen (7.12) und (7.13) überprüfen.

Im Englischen heißen die Bedingungen (7.12) und (7.13) übrigens complementary slackness conditions; im Deutschen sagt man komplementäre Schlupfbedingungen.

# 7.4 Wie die komplementären Schlupfbedingungen eingesetzt werden können, um auf Optimalität zu testen

Stellen Sie sich vor, dass  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  eine zulässige Lösung eines LP-Problems (P) in Standardform ist. Sie vermuten, dass  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  optimal ist – sicher sind Sie aber nicht.

In dieser Situation können die komplementären Schlupfbedingungen sehr nützlich sein, um zu testen, ob  $(x_1^*, \ldots, x_n^*)$  tatsächlich optimal ist.

Bevor wir uns anhand eines Beispiels anschauen, wie das geht, formulieren wir den Satz vom komplementären Schlupf leicht um, so dass er in einer Form vorliegt, die besonders gut zu unserer Zielsetzung passt. (Man stellt leicht fest, dass es sich in der Tat nur um eine Umformulierung handelt.)

### Satz 3' (Satz vom komplementären Schlupf; zweite Fassung).

Eine zulässige Lösung  $(x_1^*, \dots, x_n^*)$  von (P) ist genau dann optimal, wenn es Zahlen  $y_1^*, \dots, y_m^*$  gibt, für die gilt:

- Für  $(x_1^*, \dots, x_n^*)$  und  $(y_1^*, \dots, y_m^*)$  gelten die komplementären Schlupfbedingungen;
- $(y_1^*, \dots, y_m^*)$  ist eine zulässige Lösung von (D).

### Beispiel 1. Wir betrachten das folgende LP-Problem

 $\begin{array}{ll} \text{maximiere } 3x_1 + & x_2 + 2x_3 \\ \text{unter den Nebenbedingungen} \end{array}$ 

$$\begin{aligned}
 x_1 + x_2 + 3x_3 &\leq 30 \\
 2x_1 + 2x_2 + 5x_3 &\leq 24 \\
 4x_1 + x_2 + 2x_3 &\leq 36 \\
 &\qquad x_1, x_2, x_3 &> 0
 \end{aligned} \tag{P}$$

und möchten prüfen, ob

$$x_1^* = 8, \quad x_2^* = 4, \quad x_3^* = 0$$

eine optimale Lösung von (P) ist.

Zu diesem Zweck betrachten wir das duale Problem (D):

minimiere  $30y_1 + 24y_2 + 36y_3$ unter den Nebenbedingungen

$$y_1 + 2y_2 + 4y_3 \ge 3$$

$$y_1 + 2y_2 + y_3 \ge 1$$

$$3y_1 + 5y_2 + 2y_3 \ge 2$$

$$y_1, y_2, y_3 \ge 0.$$
(D)

Wir wollen Satz 3' anwenden und müssen demnach herausfinden, ob es Zahlen  $y_1^*$ ,  $y_2^*$  und  $y_3^*$  gibt, für die gilt:

- (1) Für  $(x_1^*, x_2^*, x_3^*)$  und  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  gelten die komplementären Schlupfbedingungen.
- (2)  $(y_1^*, y_2^*, y_3^*)$  ist eine zulässige Lösung von (D).

Wir betrachten zunächst nur (1): Setzt man  $x_1^* = 8$ ,  $x_2^* = 4$  und  $x_3^* = 0$  in (P) ein, so stellt man fest, dass die 1. Ungleichung von (P) nicht mit Gleichheit erfüllt ist; soll (1) erfüllt sein, so muss also

$$y_1^* = 0$$

gelten. Wegen  $x_1^* > 0$  und  $x_2^* > 0$  muss außerdem gelten, dass die ersten beiden Ungleichungen von (D) mit Gleichheit erfüllt sind. Es folgt, wenn man  $y_1^* = 0$  berücksichtigt:

$$2y_2^* + 4y_3^* = 3$$
  
 $2y_2^* + y_3^* = 1.$  (\*\*\*)

Dieses Gleichungssystem hat die eindeutige Lösung

$$y_2^* = \frac{1}{6}, \quad y_3^* = \frac{2}{3}.$$

Wir haben insgesamt also

$$y_1^* = 0$$
,  $y_2^* = \frac{1}{6}$  und  $y_3^* = \frac{2}{3}$ 

erhalten. Damit haben wir eindeutig bestimmte Zahlen  $y_1^*$ ,  $y_2^*$ ,  $y_3^*$  erhalten, die (1) erfüllen. Nun bleibt nur noch zu prüfen, ob auch (2) gilt. Einsetzen in (D) ergibt, dass die Antwort ja lautet.

Unser Test hat also ergeben, dass  $x_1^* = 8$ ,  $x_2^* = 4$ ,  $x_3^* = 0$  eine optimale Lösung von (P) ist.

**Beispiel 2**. Wir betrachten dasselbe LP-Problem wie zuvor in Beispiel 1 und stellen uns vor, es wäre nicht die zulässige Lösung  $x_1^* = 8$ ,  $x_2^* = 4$ ,  $x_3^* = 0$  auf Optimalität zu testen gewesen, sondern stattdessen

$$x_1^* = \frac{33}{4}, \quad x_2^* = 0, \quad x_3^* = \frac{3}{2}.$$

Aufgabe. Spielen Sie diesen Testfall durch!<sup>4</sup>

Hinweis. In den beiden obigen Beispielen, ebenso wie in vielen anderen Fällen, liefert der Test ein Ergebnis. Es könnte aber auch Fälle geben, in denen es vorzuziehen ist, den Test ergebnislos abzubrechen: Es kann vorkommen, dass anstelle von (\*\*\*) ein Gleichungssystem auftritt, das unendlich viele Lösungen besitzt. Dann hat man unendlich viele Lösungen für (1) gefunden und hat anschließend (möglicherweise) Schwierigkeiten festzustellen, ob eine darunter ist, die (2) erfüllt.

### 7.5 Zur ökonomischen Bedeutung der dualen Variablen

Wir betrachten ein LP-Problem in Standardform:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_{j}x_{j}$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_{j} \leq b_{i} \qquad (i=1,\ldots,m)$$
 
$$x_{j} \geq 0 \qquad (j=1,\ldots,n).$$
 (7.17)

Tritt ein LP-Problem in einem Anwendungszusammenhang auf, zum Beispiel in den Wirtschaftswissenschaften, so lassen sich die dualen Variablen  $y_1, \ldots, y_m$  häufig inhaltlich interpretieren.

Einen Hinweis auf die inhaltliche Bedeutung der dualen Variablen liefert das folgende Beispiel.

Beispiel (Gewinn einer Möbelfabrik). Stellen wir uns vor, dass es bei (7.17) darum geht, den Gewinn einer Möbelfabrik zu maximieren. Dabei gibt jedes  $x_j$  das Outputniveau für das j-te Produkt an:

 $x_1$ : Anzahl der pro Woche hergestellten Tische  $x_2$ : Anzahl der pro Woche hergestellten Stühle

:

 $x_n$ : Anzahl der pro Woche hergestellten Hocker

Die im selben Zeitraum maximal zur Verfügung stehende Menge des *i*-ten Materials (der *i*-ten Ressource) wird durch  $b_i$  angegeben, beispielsweise:

Es stehen  $b_1$  Einheiten Holz zur Verfügung; Es stehen  $b_2$  Einheiten Metall zur Verfügung;

:

Es stehen  $b_m$  Einheiten Glas zur Verfügung.

Außerdem – das sollte klar sein – gibt  $c_j$  den Gewinn an, sagen wir in Dollar, den man mit einer Einheit des jeweiligen Produkts erzielt. Ferner:  $a_{ij}$  gibt an, wie viele Einheiten der *i*-ten Ressource pro Einheit des *j*-ten Produkts benötigt werden.

Wir schauen uns die Ungleichungen des dualen Problems an:

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \ge c_j \qquad (j = 1, \dots, n).$$
 (7.18)

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Anders gesagt: Man soll so tun, als hätte man die Lösung  $x_1^* = 8$ ,  $x_2^* = 4$ ,  $x_3^* = 0$  noch gar nicht getestet, und soll stattdessen  $x_1^* = \frac{33}{4}$ ,  $x_2^* = 0$ ,  $x_3^* = \frac{3}{2}$  testen.

- Rechts haben wir es mit Dollar pro Einheit von Produkt j zu tun;
- Links haben wir es bei  $a_{ij}$  mit Einheiten von Ressource i pro Einheit von Produkt j zu tun.

Soll das zusammenpassen, so muss die Größe  $y_i$  also etwas in Dollar pro Einheit von Ressource i angeben  $(i = 1, \ldots, m).$ 

Die Größe  $y_i$  wird in Dollar pro Einheit von Ressource i gemessen und gibt deshalb einen Preis oder Wert einer Einheit der i-ten Ressource an (i = 1, ..., m).

Dies soll nun präzisiert und ausgebaut werden. Entscheidendes Hilfsmittel ist der folgende Satz, den wir ohne Beweis angeben. (Anmerkungen zum Beweis findet man im Chvátal).

### Satz 4.

Falls das LP-Problem (7.17) mindestens eine nichtdegenerierte optimale Basislösung besitzt, so gibt es ein K>0 mit folgender Eigenschaft: Falls  $|t_i|\leq K$  für alle  $i=1,\ldots,m$  gilt, so besitzt das Problem

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \leq b_i + t_i \qquad (i = 1, \dots, m)$$

$$x_j \geq 0 \qquad (j = 1, \dots, n)$$

$$(7.19)$$

$$x_i \geq 0 \qquad (j=1,\ldots,n)$$

eine optimale Lösung und der optimale Wert dieses Problems ist gleich

$$z^* + \sum_{i=1}^m y_i^* t_i. (7.20)$$

Hierbei bezeichnet  $z^*$  den optimalen Wert von (7.17) und  $y_1^*, \ldots, y_m^*$  bezeichnet die optimale Lösung<sup>5</sup> des dualen Problems von (7.17).

Dieser Satz beschreibt den Effekt, den kleine Veränderungen der zur Verfügung stehenden Ressourcen auf den Gewinn haben.

Für den Fall, dass  $t_i > 0$  für ein i gilt, bedeutet die Formel (7.20):

Mit jeder zusätzlich zur Verfügung stehenden Einheit der i-ten Ressource nimmt der maximale Gewinn  $um \ y_i^* \ Dollar \ zu.$ 

Man kann dies auch so formulieren:

 $y_i^*$  gibt den Höchstbetrag an, den die Firma für eine zusätzliche Einheit der i-ten Ressource zu zahlen bereit sein sollte.6

Ist  $t_i < 0$ , so ergibt sich eine ähnliche Interpretation von  $y_i^*$ . Damit haben wir die gewünschte Interpretation der dualen Variablen erhalten.

Im beschriebenen Zusammenhang ist es üblich,  $y_i^*$  den Schattenpreis der i-ten Ressource zu nennen. Zur Illustration geben wir ein Beispiel.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Aufgrund der Voraussetzung von Satz 4, dass (7.17) mindestens eine nichtdegenerierte optimale Basislösung besitzt, kann gezeigt werden, dass das duale Problem eine eindeutig bestimmte optimale Lösung hat; insofern ist es gerechtfertigt, an dieser Stelle von der optimalen Lösung zu sprechen.

 $<sup>^6</sup>$ Etwas genauer gilt: Mehr als  $y_i^*$  Dollar zu zahlen sollte die Firma nicht bereit sein; beträgt der Preis genau  $y_i^*$ Dollar, so liegt ein Grenzfall vor ("weder Nutzen noch Schaden").

Beispiel (Forstunternehmerin). Eine Forstunternehmerin besitzt 100ha Wald, der vollständig aus Laubbäumen besteht<sup>7</sup>. Es gibt die folgenden Möglichkeiten:

- (i) Den Wald zu fällen und den Boden brach liegen zu lassen, würde zunächst \$10 Kosten pro ha verursachen und später durch den Verkauf des Holzes einen Erlös von \$50 pro ha einbringen.
- (ii) Den Wald zu fällen und anschließend Pinien zu pflanzen, würde zunächst Kosten von \$50 pro ha verursachen; später würden jedoch (nach Abzug späterer Kosten) \$120 pro ha in die Kasse kommen.

Also: Die 2. Möglichkeit ist die bessere, da sie \$70 Gewinn pro ha verspricht, während der Gewinn bei der 1. Möglichkeit nur \$40 pro ha beträgt. Nun kann die 2. Möglichkeit aber nicht im vollen Umfang umgesetzt werden, da nur \$4000 zur Verfügung stehen, um die unmittelbar anfallenden Kosten zu bestreiten. Die Forstunternehmerin erkennt, dass sich ihr Problem so formulieren lässt:

maximiere 
$$40x_1 + 70x_2$$
  
unter den Nebenbedingungen  
 $x_1 + x_2 \le 100$   
 $10x_1 + 50x_2 \le 4000$   
 $x_1, x_2 \ge 0$ . (7.21)

Die optimale Lösung ist  $x_1^* = 25$  und  $x_2^* = 75$ .

Die Forstunternehmerin sollte also nach Fällung des gesamten Baumbestands 25% der Fläche brach liegen lassen und die restlichen 75% mit Pinien bepflanzen. Dies würde zunächst Investitionskosten von \$4000 verursachen; der Gewinn würde letztendlich \$6250 betragen.

Offensichtlich stellt das Anfangskapital von \$4000 eine wertvolle Ressource dar. In der Tat wäre die Forstunternehmerin gut beraten, diese Ressource zu erhöhen und einen Kredit aufzunehmen: Die zu erwartenden zusätzlichen Einnahmen könnten möglicherweise sogar drastische Zinsen ausgleichen.

Beispielsweise könnte sie die Gelegenheit haben, sich \$100 zu borgen, für die sie später \$180 zurückzahlen müsste. Sollte sie das machen?

Die Antwort auf diese und ähnliche Fragen erhält man, wenn man die optimale Lösung des zu (7.21) dualen Problems berechnet; diese lautet:

$$y_1^* = 32.5, \quad y_2^* = 0.75.$$

Aufgrund der Erläuterungen zu Satz 4 und wegen  $y_2^* = 0.75$  erkennt man: Die Forstunternehmerin sollte (in begrenztem Umfang) Kapital aufnehmen, aber nur genau dann, wenn die zu zahlenden Zinsen kleiner als 75 Cent pro Dollar sind.

Dieses Ergebnis hat sich aufgrund von Satz 4 ergeben. Es lässt sich aber auch direkt nachprüfen, wenn man sich anschaut, wie das in Satz 4 auftretende LP-Problem (7.19) in unserem Fall lautet:

maximiere  $40x_1 + 70x_2$ 

unter den Nebenbedingungen 
$$x_1 + x_2 \leq 100$$
 
$$10x_1 + 50x_2 \leq 4000 + t$$
 
$$x_1, x_2 \geq 0.$$
 
$$(7.22)$$

Hierbei ist 4000 + t das zur Verfügung stehende Kapital. Die Größe t gibt das zusätzlich aufgenommene Kapital an.

Jede zulässige Lösung  $x_1, x_2$  dieses Problems erfüllt die Ungleichung

$$40x_1 + 70x_2 = 32.5(x_1 + x_2) + 0.75(10x_1 + 50x_2) \le 3250 + 0.75(4000 + t) = 6250 + 0.75t.$$
 (7.23)

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Im englischsprachigen Original (vgl. Chvátal: *Linear Programming*) ist von "100 acre of hardwood timber" die Rede (1 acre =  $4047m^2$ ).

Deshalb wird der zusätzliche Gewinn niemals größer als 0.75t sein.

Falls t < 1000, so kann in der Tat ein zusätzlicher Gewinn von 0.75t erzielt werden, wenn man

$$x_1 = 25 - 0.025t, \quad x_2 = 75 + 0.025t$$
 (7.24)

wählt. (Das Ergebnis (7.24) erhält man, wenn man (7.22) für ein festes t mit  $0 \le t \le 1000$  mittels Simplexverfahren löst.)

Kreditaufnahme von mehr als \$1000 ist offensichtlich sinnlos, da insgesamt nicht mehr als \$5000 benötigt werden. Damit ist auch präzisiert, was mit der Formulierung gemeint ist, dass die Forstunternehmerin "in begrenztem Umfang" Kapital aufnehmen sollte, falls die Zinsen kleiner als 75% sind: In unserem Fall bedeutet das  $t \le 1000$ .

Der Fall t < 0 lässt sich auf ganz ähnliche Art illustrieren: Anstelle der Gelegenheit, sich \$100 zu borgen, für die sie später \$180 zurückzahlen müsste, könnte sich für unsere Forstunternehmerin die Gelegenheit bieten, einen Teil ihrer \$4000 abzuzweigen und in ein anderes lukratives Unternehmen zu investieren. Beispielsweise könnte sie die Gelegenheit haben, \$100 zu investieren, um dann später \$180 zurückzubekommen.

Eine solche Investition in ein anderes Unternehmen führt zu einem negativen t in (7.22). Die Ungleichung (7.23) bleibt aber auch für t < 0 gültig; diese Ungleichung bedeutet für t < 0:

Falls -t Dollar für eine alternative Investition abgezweigt werden (-t ist positiv!), so beträgt der Gewinn aus der ursprünglichen Unternehmung nur noch höchstens 6250 + 0.75t, d.h., der Gewinn aus der ursprünglichen Unternehmung fällt um mindestens 0.75(-t).

Falls man  $x_1$  und  $x_2$  wie in (7.24) wählt und falls  $-t \le 3000$  gilt, so kann in der Tat erreicht werden, dass die Verringerung des Gewinns aus der ursprünglichen Unternehmung genau 0.75(-t) beträgt.

Die Berechnungen laufen in beiden Fällen ( $t \ge 0$  und t < 0) also völlig gleich, nur der Gültigkeitsbereich von (7.24) ist im ersten Fall  $0 \le t \le 1000$  und im zweiten Fall  $-3000 \le t < 0$ .

### Zusammenfassung:

- 1. Hat die Forstunternehmerin die Gelegenheit, weiteres Kapital aufzunehmen, so sollte sie es tun, aber nur bis zu \$1000 und nur, falls die zu zahlenden Zinsen kleiner als 75 Cent pro Dollar sind.
- 2. Hat sie die Gelegenheit, einen Teil ihres Geldes in ein anderes Unternehmen zu investieren, so kann zugeraten werden, falls sie für einen Dollar mehr als 175 Cent zurückbekommt. Dies gilt aber nur dann, wenn die Investitionssumme nicht höher als \$3000 ist.

Dies ist nun aber noch nicht ganz das Ende der Geschichte.

Man stelle sich einmal vor, dass es eine überraschende Gelegenheit für unsere Forstunternehmerin gibt, ein möglicherweise noch besseres Geschäft zu machen. Beispielsweise könnte sich die Gelegenheit ergeben, den Wald zu fällen und – sagen wir – Koniferen zu pflanzen.

Um eine schnelle Beurteilung der Geschäftsaussichten zu erhalten, kann die Forstunternehmerin die Schattenpreise ihrer Ressourcen heranziehen:

\$32.5 pro ha Laubwald; \$0.75 pro Dollar Kapital.

Falls die neue Aktivität d Dollar Investitionskosten pro ha erfordert, dann haben die Ressourcen, die durch die neue Unternehmung pro ha verbraucht werden, einen Wert von (32.5 + 0.75d). Die neue Aktivität kommt demnach genau dann in Betracht, wenn der Gewinn pro ha diesen Wert übersteigt.

# 7.6 Dualität im Fall eines allgemeinen LP-Problems

Für jedes LP-Problem (P) in Standardform haben wir definiert, was wir unter dem dazugehörigen dualen Problem (D) verstehen. Es besitzen jedoch nicht nur Probleme in Standardform ein duales Problem, sondern zu jedem LP-Problem gehört ein duales Problem.

Wie sieht nun im allgemeinen Fall das duale Problem aus? Die Antwort auf diese Frage werden wir weiter unten in Form eines *Rezepts* präsentieren. Bevor wir dies tun, soll jedoch erläutert werden, was wir unter dem "allgemeinen Fall" genau verstehen.

Klarerweise bedeutet es keine Einschränkung der Allgemeinheit, wenn wir annehmen, dass wir als Ausgangsproblem (primales Problem) ein Maximierungsproblem vorliegen haben: Jedes Minimierungsproblem lässt sich ja – wie wir wissen – auf eine ganz einfache Art in ein Maximierungsproblem verwandeln. (Wie nämlich?)

Ebenfalls bedeutet es keine Einschränkung, wenn wir annehmen, dass im primalen Problem (abgesehen von den Nichtnegativitätsbedingungen) keine Ungleichungen des Typs  $\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_j \geq b_i$  auftreten: Kommt eine solche Ungleichung (beispielsweise  $3x_1 + 2x_2 - 5x_3 \geq 6$ ) vor, so braucht man diese ja nur mit -1 zu multiplizieren.

Als Nebenbedingungen können im primalen Problem (P) im allgemeinen Fall also auftreten:

- Ungleichungen vom Typ  $\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_j \leq b_i$ , wie beispielsweise  $27x_1 x_2 + 2x_3 \leq 5$ ;
- Gleichungen.

In ähnlicher Weise können zwei Typen von Variablen auftreten:

- Variablen, die einer Nichtnegativitätsbedingung unterliegen  $(x_i \ge 0)$ ;
- freie Variablen, d.h. Variablen, für die nicht  $x_j \geq 0$  gefordert wird.

Ein allgemeines LP-Problem (P) ist beispielsweise:

maximiere 
$$7x_1 + 3x_2 + x_3 + 5x_4$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$-2x_1 + x_2 + x_3 - 3x_4 \le 1$$

$$5x_1 + x_2 + 9x_4 \le -2$$

$$x_1 + 3x_2 + x_3 + 7x_4 = 5$$

$$x_1 + x_3 - 6x_4 = 1$$

$$x_2, x_3 \ge 0$$

Hierbei sind  $x_1$  und  $x_4$  freie Variablen.

Im Unterschied zu den bislang betrachteten primalen Problemen in Standardform können jetzt also zusätzlich Gleichungen und freie Variablen auftreten.

Wir gehen also von einem LP-Problem (P) des folgenden Typs aus:

maximiere  $\sum_{i=1}^{n} c_j x_j$ 

unter den Nebenbedingungen 
$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j} \leq b_{i} \qquad (i \in I_{1})$$
 
$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j} = b_{i} \qquad (i \in I_{2})$$

Was die Bezeichnungen  $I_1$ ,  $I_2$  und  $J_1$  bedeuten, liegt auf der Hand:

- $I_1$  ist die Menge der Indizes  $i \in \{1, ..., m\}$ , für die die *i*-te Nebenbedingung eine *Ungleichung* ist;
- $I_2$  ist die Menge der Indizes  $i \in \{1, \dots, m\}$ , für die die *i*-te Nebenbedingung eine *Gleichung* ist;

•  $J_1$  ist die Menge der Indizes  $j \in \{1, ..., n\}$ , die zu restringierten Variablen  $x_j$  gehören, also zu denjenigen Variablen, die einer Nichtnegativitätsbedingung unterliegen.

Ergänzend definieren wir noch  $J_2 = \{1, \ldots, n\} \setminus J_1$ .

 $\bullet$  Die Menge  $J_2$  enthält diejenigen Indizes, die zu freien Variablen gehören.

Es ist durchaus möglich, dass einige dieser Indexmengen leer sind: Gilt beispielsweise  $I_1 = \emptyset$ , so treten in (P) nur Gleichungen auf; oder (eine andere Möglichkeit): Es gilt  $J_1 = \emptyset$ , d.h., wir haben es nur mit freien Variablen zu tun.

Gilt  $I_2 = J_2 = \emptyset$ , so liegt der Fall eines LP-Problems in Standardform vor.

Unter einer Linearkombination der Nebenbedingungen

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j} \leq b_{i} \qquad (i \in I_{1})$$

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_{j} = b_{i} \qquad (i \in I_{2})$$
(7.26)

verstehen wir eine lineare Ungleichung, die dadurch entsteht, dass man jede dieser Nebenbedingungen mit einem Faktor  $y_i$  multipliziert, wobei  $y_i \ge 0$  für alle  $i \in I_1$  gelten soll, und anschließend die entstandenen Ungleichungen und Gleichungen aufsummiert.

Die hierdurch entstandene neue Ungleichung (Linearkombination) lautet also

$$\sum_{i=1}^{m} y_i \left( \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \right) \le \sum_{i=1}^{m} b_i y_i. \tag{7.27}$$

Wichtig, damit die Ungleichung (7.27) tatsächlich zustande kommt: Für die Ungleichungen aus (7.26) müssen nichtnegative Faktoren gewählt werden. (Die Faktoren  $y_i$ , die zu den Gleichungen gehören, sind hingegen frei wählbar.)

Wir wollen die Faktoren  $y_i$  als duale Variablen bezeichnen; es gilt also:

- Zu jeder Ungleichung von (7.26) gehört eine restringierte duale Variable  $y_i$ , d.h., es wird  $y_i \ge 0$  gefordert.
- Zu jeder Gleichung von (7.26) gehört eine freie duale Variable  $y_i$ .

Änderung der Summationsreihenfolge auf der linken Seite von (7.27) ergibt

$$\sum_{i=1}^{m} y_i \left( \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \right) = \sum_{j=1}^{n} \left( \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \right) x_j.$$
 (7.28)

Ersetzt man die linke Seite von (7.27) entsprechend, so geht unsere Linearkombination in die folgende Darstellung über:

$$\sum_{j=1}^{n} \left( \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \right) x_j \le \sum_{i=1}^{m} b_i y_i. \tag{7.29}$$

Gelten für eine Wahl der Variablen  $x_1, \ldots, x_n$  sämtliche Nebenbedingungen (7.26), so gilt für diese Wahl von  $x_1, \ldots, x_n$  ebenfalls (7.29).

Bislang haben wir nur die Nebenbedingungen von (7.25) betrachtet – nun kommen zusätzlich die Koeffizienten  $c_1, \ldots, c_n$  der Zielfunktion ins Spiel.

Falls die Zahlen  $y_1, \ldots, y_m$  so gewählt werden, dass

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \ge c_j \quad \text{für alle } j \in J_1 \tag{7.30}$$

und

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i = c_j \quad \text{für alle } j \in J_2$$
 (7.31)

gilt, so folgt für jede zulässige Lösung  $x_1, \ldots, x_n$  von (7.25):

$$c_j x_j \le \left(\sum_{i=1}^m a_{ij} y_i\right) x_j$$
 für alle  $j \in J_1$ 

und

$$c_j x_j = \left(\sum_{i=1}^m a_{ij} y_i\right) x_j$$
 für alle  $j \in J_2$ ,

woraus man durch Aufsummieren

$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j \le \sum_{j=1}^{n} \left( \sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \right) x_j$$

erhält und somit (aufgrund von (7.29))

$$\sum_{i=1}^{n} c_{i} x_{j} \le \sum_{i=1}^{m} b_{i} y_{i}. \tag{7.32}$$

Zusammenfassend können wir feststellen:

## Feststellung.

Falls die Zahlen  $y_1, \ldots, y_m$  die Bedingungen (7.30) und (7.31) erfüllen und falls außerdem  $y_i \ge 0$  für alle  $i \in I_1$  gilt, so ist die Zahl

$$\sum_{i=1}^{m} b_i y_i$$

eine obere Schranke für den optimalen Wert von (7.25).

Natürlich wünscht man sich eine möglichst gute obere Schranke, was zu folgendem LP-Problem führt:

minimiere 
$$\sum_{i=1}^{m} b_i y_i$$

unter den Nebenbedingungen

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i \ge c_j \qquad (j \in J_1)$$

$$\sum_{i=1}^{m} a_{ij} y_i = c_j \qquad (j \in J_2)$$

$$y_i \ge 0 \qquad (i \in I_1).$$

$$(7.33)$$

Man nennt (7.33) das duale Problem (oder kurz: das Duale) zu (7.25); in diesem Zusammenhang wird (7.25) das primale Problem genannt.

Das duale Problem (D) für das Beispiel (P) vor (7.25) lautet also:

minimiere 
$$y_1 - 2y_2 + 5y_3 + y_4$$
  
unter den Nebenbedingungen  $-2y_1 + 5y_2 + y_3 + y_4 = 7$   
 $y_1 + y_2 + 3y_3 \ge 3$   
 $y_1 + y_3 + y_4 \ge 1$   
 $-3y_1 + 9y_2 + 7y_3 - 6y_4 = 5$   
 $y_1, y_2 \ge 0$ .

Wir können uns das folgende Dualisierungsrezept merken.

## Dualisierungsrezept.

- Ist die *i*-te Nebenbedingung im primalen Problem (P) eine Ungleichung, so ist  $y_i$  in (D) eine restringierte Variable.
- $\bullet\,$  Ist die i-te Nebenbedingung in (P) eine Gleichung, so ist  $y_i$  eine freie Variable.
- Ist  $x_j$  eine freie Variable, so ist in (D) die j-te Nebenbedingung eine Gleichung.
- Ist  $x_j$  eine restringierte Variable, so ist in (D) die j-te Nebenbedingung eine Ungleichung.

Dasselbe in Tabellenform:

Maximierungsproblem (P)	Minimierungsproblem (D)
$i$ -te Nebenbedingung enthält $\leq$	$y_i \ge 0$
i-te Nebenbedingung enthält =	$y_i$ ist frei
$x_j \ge 0$	$j$ -te Nebenbedingung enthält $\geq$
$x_j$ ist frei	j-te Nebenbedingung enthält =

In Worten lässt sich das Dualisierungsrezept ebenfalls sehr eingängig ausdrücken:

Ungleichungen entsprechen restringierten Variablen im jeweils anderen Problem; Gleichungen entsprechen freien Variablen.

Beispiel. Konstruieren Sie das Duale (D) des folgenden LP-Problems, das wir (P) nennen:

maximiere 
$$3x_1 + 2x_2 + 5x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$5x_1 + 3x_2 + x_3 = -8$$
$$4x_1 + 2x_2 + 8x_3 \le 23$$
$$6x_1 + 7x_2 + 3x_3 \ge 1$$
$$x_1 \le 4$$
$$x_3 \ge 0.$$

**Lösung**. Bevor wir das Dualisierungsrezept anwenden können, muss zunächst die 3. Nebenbedingung mit -1 multipliziert werden. Man erhält:

$$\begin{array}{ll} \text{maximiere} & 3x_1 + 2x_2 + 5x_3 \\ \text{unter den Nebenbedingungen} \\ & 5x_1 + 3x_2 + \ x_3 \ = -8 \\ & 4x_1 + 2x_2 + 8x_3 \ \leq \ 23 \\ & -6x_1 - 7x_2 - 3x_3 \ \leq \ -1 \\ & x_1 \qquad \qquad \leq \ 4 \\ & x_3 \ \geq \ 0. \end{array}$$

Nun können wir das Dualisierungsrezept anwenden und erhalten (D):

minimiere 
$$-8y_1 + 23y_2 - y_3 + 4y_4$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$5y_1 + 4y_2 - 6y_3 + y_4 = 3$$
$$3y_1 + 2y_2 - 7y_3 = 2$$
$$y_1 + 8y_2 - 3y_3 \ge 5$$
$$y_2, y_3, y_4 \ge 0.$$

Ähnlich wie im Beispiel gilt: Ist (P) ein Minimierungsproblem und soll von (P) das Duale gebildet werden, so ist – damit (P) in der Form (7.25) vorliegt – zunächst einmal eine Überführung von (P) in ein Maximierungsproblem vorzunehmen. (Eine alternative Vorgehensweise (siehe unten): Man wendet die Tabelle auf Seite 73 von rechts nach links an.)

Für allgemeine LP-Probleme gelten ähnliche Sätze wie für LP-Probleme in Standardform: Bildet man beispielsweise von einem Problem (P) das Duale (D) und anschließend das Duale von (D), so gelangt man zurück zum primalen Problem (P), das in der Regel dann aber in leicht umgeschriebener Form vorliegt. In diesem Sinne gilt also, dass das Duale des dualen Problems das primale Problem ist.

In der Tabelle auf Seite 73 ist das Problem (P) ein Maximierungsproblem und (D) ist ein Minimierungsproblem: Das Duale eines Maximierungsproblems ist also ein Minimierungsproblem. Man kann die Tabelle aber auch von rechts nach links lesen: Liegt ein Minimierungsproblem (D) vor, so sorgt man zunächst dafür, dass alle Ungleichungsnebenbedingungen von der Form  $\sum_{j=1}^{n} a_{ij}x_j \geq b_i$  sind; dann kann man das Duale von (D) bilden, indem man zum Problem (P) der linken Spalte übergeht. In diesem Sinne lässt sich feststellen, dass das Duale eines Minimierungsproblems ein Maximierungsproblem ist.

Wir haben den Dualitätssatz bereits für Probleme in Standardform kennengelernt. Für allgemeine LP-Probleme gilt ein entsprechender Satz (Beweis siehe Chvátal).

## Satz (Dualitätssatz für allgemeine LP-Probleme).

Falls ein LP-Problem eine optimale Lösung besitzt, so gilt dies auch für das duale Problem und die optimalen Werte beider Probleme stimmen überein.

## 8 Die revidierte Simplexmethode

## 8.1 Matrixdarstellung

Wir wollen zunächst das Simplexverfahren auf eine etwas andere Art beschreiben; in dieser neuen Beschreibung werden in wesentlich stärkerer Weise *Matrizen* zum Einsatz kommen.

Im Gegensatz zum vorausgegangenen Abschnitt betrachten wir in diesem Abschnitt ausschließlich LP-Probleme in Standardform. Wir erläutern die neue Matrizendarstellung anhand des folgenden Problems:

maximiere 
$$19x_1 + 13x_2 + 12x_3 + 17x_4$$
  
unter den Nebenbedingungen
$$3x_1 + 2x_2 + x_3 + 2x_4 \le 225$$

$$x_1 + x_2 + x_3 + x_4 \le 117$$

$$4x_1 + 3x_2 + 3x_3 + 4x_4 \le 420$$

$$x_1, x_2, x_3, x_4 \ge 0.$$
(8.1)

Löst man (8.1) mit dem Simplexverfahren, so erhält man nach zwei Iterationen das folgende Tableau:

$$x_{1} = 54 - 0.5x_{2} - 0.5x_{4} - 0.5x_{5} + 0.5x_{6}$$

$$x_{3} = 63 - 0.5x_{2} - 0.5x_{4} + 0.5x_{5} - 1.5x_{6}$$

$$x_{7} = 15 + 0.5x_{2} - 0.5x_{4} + 0.5x_{5} + 2.5x_{6}$$

$$z = 1782 - 2.5x_{2} + 1.5x_{4} - 3.5x_{5} - 8.5x_{6}.$$
(8.2)

Es sei an den Zusammenhang erinnert, der zwischen den ersten drei Zeilen von (8.2) und den ersten drei Ungleichungen von (8.1) besteht: Nach der Einführung von Schlupfvariablen gehen die ersten drei Ungleichungen von (8.1) über in

$$3x_1 + 2x_2 + x_3 + 2x_4 + x_5 = 225$$
  
 $x_1 + x_2 + x_3 + x_4 + x_6 = 117$   
 $4x_1 + 3x_2 + 3x_3 + 4x_4 + x_7 = 420.$  (8.3)

Diese drei Gleichungen sind äquivalent zu den ersten drei Gleichungen des Tableaus (8.2).

Was für das Tableau (8.2) gilt, gilt natürlich auch für die anderen Tableaus, die sonst noch auftreten, wenn man das Problem (8.1) mit dem Simplexverfahren löst. Wir halten dies noch einmal ausdrücklich fest.

## Feststellung.

Löst man das Problem (8.1) mit dem Simplexverfahren, so sind die ersten drei Zeilen jedes auftretenden Tableaus äquivalent zu den drei Gleichungen in (8.3).

Wir wollen das Gleichungssystem (8.3) in Matrixform darstellen. Zu diesem Zweck sei

$$A = \begin{pmatrix} 3 & 2 & 1 & 2 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 1 & 1 & 0 & 1 & 0 \\ 4 & 3 & 3 & 4 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad b = \begin{pmatrix} 225 \\ 117 \\ 420 \end{pmatrix}, \quad x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \\ x_5 \\ x_6 \\ x_7 \end{pmatrix}.$$

Mit diesen Bezeichnungen geht (8.3) über in ("Matrixdarstellung von (8.3)"):

$$Ax = b$$
.

Äquivalent zu (8.3) sind, wie gesagt, die ersten drei Zeilen von (8.2). In (8.2) sind  $x_1$ ,  $x_3$  und  $x_7$  die Basisvariablen;  $x_2$ ,  $x_4$ ,  $x_5$  und  $x_6$  sind die Nichtbasisvariablen.

Um den Unterschied zwischen den Basis- und den Nichtbasisvariablen zu betonen, schreiben wir Ax in der Form

$$A_B x_B + A_N x_N$$

mit

$$A_B = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 4 & 3 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad x_B = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_3 \\ x_7 \end{pmatrix}$$

sowie

$$A_N = \begin{pmatrix} 2 & 2 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 1 \\ 3 & 4 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad x_N = \begin{pmatrix} x_2 \\ x_4 \\ x_5 \\ x_6 \end{pmatrix}.$$

Das Gleichungssystem Ax = b geht somit über in  $A_Bx_B + A_Nx_N = b$ ; hieraus erhält man

$$A_B x_B = b - A_N x_N. (8.4)$$

Bei (8.4) handelt es sich um nichts weiter als eine andere Art, die Gleichung Ax = b zu schreiben. Wir verdeutlichen dies, indem wir beide Gleichungen in expliziter Form angeben: Die Gleichung Ax = b ist, wenn man sie in expliziter Form hinschreibt, nichts anderes als (8.3); und wenn man (8.4) in expliziter Form hinschreibt, so erhält man:

$$3x_1 + x_3 = 225 - 2x_2 - 2x_4 - x_5$$
  
 $x_1 + x_3 = 117 - x_2 - x_4 - x_6$   
 $4x_1 + 3x_3 + x_7 = 420 - 3x_2 - 4x_4$ 

Man erkennt, was beim Übergang von Ax = b zu  $A_Bx_B = b - A_Nx_N$  passiert ist: (8.3) wurde so umgeschrieben, dass die Nichtbasisvariablen alle nach rechts kamen, während die Basisvariablen links blieben.

Nun soll die Gleichung  $A_B x_B = b - A_N x_N$  weiter umgeformt werden, nämlich so, dass links nur noch  $x_B$  steht. Da trifft es sich gut, dass  $A_B$  eine nichtsinguläre quadratische Matrix ist<sup>1</sup>, und somit die inverse Matrix  $A_B^{-1}$  existiert. Nimmt man (8.4) auf beiden Seiten von links mit  $A_B^{-1}$  mal, so erhält man

$$x_B = A_B^{-1}b - A_B^{-1}A_N x_N. (8.5)$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Vgl. auch (8.7) sowie den Anhang zu diesem Abschnitt (Seite 87).

Die Gleichung (8.5) ist nichts weiter als eine kompakte Art, die ersten drei Zeilen von (8.2) mittels Matrizen auszudrücken. Nun soll auch noch die letzte Zeile von (8.2) in eine entsprechende Form gebracht werden.

Ähnlich, wie wir zuvor von Ax = b ausgegangen sind, gehen wir nun von der Gleichung

$$z = c^T x$$

aus; hierbei ist  $c = \begin{pmatrix} 19, 13, 12, 17, 0, 0, 0 \end{pmatrix}^T$  und x hat dieselbe Bedeutung wie oben. Ähnlich wie zuvor definieren wir  $c_B = \begin{pmatrix} 19, 12, 0 \end{pmatrix}^T$  und  $c_N = \begin{pmatrix} 13, 17, 0, 0 \end{pmatrix}^T$ . Wir erhalten

$$z = c_B^T x_B + c_N^T x_N.$$

Setzt man hierin gemäß (8.5) ein, so ergibt sich

$$z = c_B^T \left( A_B^{-1} b - A_B^{-1} A_N x_N \right) + c_N^T x_N$$
  
=  $c_B^T A_B^{-1} b + \left( c_N^T - c_B^T A_B^{-1} A_N \right) x_N.$ 

Zusammenfassend können wir also feststellen, dass (8.2) in Matrixform wie folgt angegeben werden kann:

$$\frac{x_B = A_B^{-1}b - A_B^{-1}A_N x_N}{z = c_B^T A_B^{-1}b + \left(c_N^T - c_B^T A_B^{-1}A_N\right) x_N.}$$
(8.6)

Nun betrachten wir den allgemeinen Fall. Gegeben sei ein beliebiges LP-Problem in Standardform:

maximiere 
$$\sum_{j=1}^{n} c_j x_j$$
  
unter den Nebenbedingungen  $\sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j \leq b_i \qquad (i=1,\ldots,m)$   
 $x_j \geq 0 \qquad (j=1,\ldots,n).$   $(\star)$ 

Nach der Einführung von Schlupfvariablen lässt sich dies wie folgt schreiben:

maximiere 
$$c^T x$$
  
unter den Nebenbedingungen  $Ax = b$ 

$$x \ge 0.$$

 $Man\ beachte$ : Es wurden Schlupfvariablen eingeführt und Ax=b ist eine Gleichung. Dementsprechend hat  $A\ m$  Zeilen und m+n Spalten; die letzten m Spalten von A bilden eine Einheitsmatrix.

Außerdem gilt: x ist ein Spaltenvektor der Länge m + n; b ist ein Spaltenvektor der Länge m;  $c^T$  ist ein Zeilenvektor der Länge m + n, für den die letzten m Einträge gleich Null sind.

Explizit lassen sich diese Matrizen und Vektoren wie folgt angeben:

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} & 1 & \dots & 0 \\ \vdots & \ddots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & \dots & a_{mn} & 0 & \dots & 1 \end{pmatrix}, \quad x = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_{m+n} \end{pmatrix}, \quad b = \begin{pmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_m \end{pmatrix}, \quad c^T = (c_1, \dots, c_n, 0, \dots, 0).$$

Es liege nun ein zulässiges Tableau zum Problem  $(\star)$  vor. Wie wir wissen, gehört zu diesem Tableau eine zulässige Basislösung, die wir mit  $x^* = (x_1^*, \dots, x_{m+n}^*)^T$  bezeichnen wollen.

Außerdem liefert das Tableau eine Zerlegung der Variablen  $x_1, \ldots, x_{m+n}$  in Basisvariablen und Nichtbasisvariablen. Genauer: Es gibt m Basisvariablen und n Nichtbasisvariablen.

Wie zuvor in unserem Beispiel führt die Aufteilung in Basis- und Nichtbasisvariablen zu Matrizen  $A_B$  und  $A_N$ , zu Vektoren  $x_B$  und  $x_N$  sowie zu  $c_B^T$  und  $c_N^T$ . Wir behaupten nun:

Die Matrix 
$$A_B$$
 ist nichtsingulär. (8.7)

Wir zeigen die Richtigkeit dieser Behauptung, indem wir nachweisen, dass das Gleichungssystem

$$A_B x_B = b$$

eindeutig lösbar ist (vgl. Seite 87).

Dass dieses Gleichungssystem eine Lösung besitzt, ist schnell gezeigt: Für die zulässige Basislösung  $x^*$  wählen wir die Bezeichnungen  $x_B^*$  und  $x_N^*$  analog zu  $x_B$  und  $x_N$ . Für  $x^*$  gilt  $Ax^* = b$  und  $x_N^* = 0$ ; außerdem gilt  $Ax^* = A_B x_B^* + A_N x_N^*$ . Also haben wir

$$A_B x_B^* = A x^* - A_N x_N^* = A x^* = b,$$

d.h.,  $x_B^*$  ist eine Lösung von  $A_B x_B = b$ .

Es bleibt zu zeigen, dass  $x_B^*$  die einzige Lösung von  $A_B x_B = b$  ist. Um dies nachzuweisen, betrachten wir einen beliebigen Vektor  $\widetilde{x}_B$ , für den  $A_B \widetilde{x}_B = b$  gilt. Wir bilden zu  $\widetilde{x}_B$  einen Vektor  $\widetilde{x}$  der Länge m+n, indem wir die Stellen von  $\widetilde{x}$ , die den n Nichtbasisvariablen entsprechen, gleich Null setzen, und ansonsten die Einträge gemäß  $\widetilde{x}_B$  wählen<sup>2</sup>. Dann gilt also insbesondere  $\widetilde{x}_N = 0$ , woraus

$$A\widetilde{x} = A_B\widetilde{x}_B + A_N\widetilde{x}_N = A_B\widetilde{x}_B = b$$

folgt. Wir ziehen nun das Tableau heran, von dem wir oben ausgegangen waren, d.h. das Tableau, zu dem die zulässige Basislösung  $x^*$  gehört. Da  $A\widetilde{x}=b$  gilt, erfüllt  $\widetilde{x}$  ebenfalls die ersten m Gleichungen dieses Tableaus, woraus wegen  $\widetilde{x}_N=0$  die Behauptung  $\widetilde{x}_B=x_B^*$  folgt. Damit ist (8.7) bewiesen.  $\square$ 

Die Feststellung (8.7) bedeutet unter anderem, dass  $A_B$  invertierbar ist (vgl. Abschnitt 8.5). Mit anderen Worten:  $A_B^{-1}$  existiert.

Mit  $A_B^{-1}$  können wir nun wie im Beispiel rechnen und gelangen auch diesmal zur Matrixdarstellung (8.6) eines Tableaus.

Man nennt die Matrix  $A_B$  die Basismatrix. (Häufig wird die Matrix  $A_B$  auch einfach nur die Basis genannt; da wir die Menge der Basisvariablen ebenfalls "Basis" genannt haben, muss bei Verwendung dieser Sprechweise darauf geachtet werden, dass keine Missverständnisse möglich sind.)

Eine weitere Konvention: Es ist üblich, für die Basismatrix die Bezeichnung B anstelle von  $A_B$  zu verwenden. Wir schließen uns dieser Konvention an und erhalten dementsprechend unsere Matrixdarstellung eines Tableaus in folgender Form:

$$x_{B} = B^{-1}b - B^{-1}A_{N}x_{N}$$

$$z = c_{B}^{T}B^{-1}b + \left(c_{N}^{T} - c_{B}^{T}B^{-1}A_{N}\right)x_{N}.$$
(8.8)

Bei (8.8) handelt es sich um eine allgemeine Art, ein Tableau darzustellen. In dieser Darstellung wird in präziser Weise angegeben, wie die Koeffizienten eines Tableaus von den Eingangsdaten des Problems (also von A, b und  $c^T$ ) abhängen.

Zur Erinnerung: Auch B ist ein Teil der Eingangsdaten, denn B ist ja nur eine Abkürzung für die Matrix  $A_B$ , die eine Teilmatrix von A ist.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Genauer: Die Stellen von  $\widetilde{x}$ , die den Basisvariablen entsprechen, sollen die Einträge von  $\widetilde{x}_B$  sein (in derselben Reihenfolge);  $\widetilde{x}_N$  sei der Nullvektor der Länge n.

Schaut man sich (8.8) an, so erkennt man alles wieder, was bislang immer in Tableaus vorkam:

- $B^{-1}b$  ist beispielsweise nichts anderes als der Vektor  $x_B^*$ , der die aktuellen Werte der Basisvariablen angibt.
- $c_B^T B^{-1} b$  ist eine allgemeine Formel für den aktuellen Wert der Zielfunktion.

Außerdem gilt, um noch ein drittes Beispiel anzuführen:

•  $c_N^T - c_B^T B^{-1} A_N$  ist eine allgemeine Formel für den Vektor der Koeffizienten, die in der z-Zeile bei den Nichtbasisvariablen auftreten.

Am konkreten Fall des Tableaus (8.2) erläutert bedeuten diese Feststellungen, dass die folgenden Gleichungen gelten:

$$B^{-1}b = \begin{pmatrix} 54\\63\\15 \end{pmatrix}$$
$$c_B^T B^{-1}b = 1782$$
$$c_N^T - c_B^T B^{-1} A_N = (-2.5, 1.5, -3.5, -8.5).$$

Wir kommen nur zur Beschreibung des revidierten Simplexverfahrens, das an die Darstellung (8.8) ("Darstellung eines Tableaus mittels Matrizen") anknüpft. Das Simplexverfahren in seiner bisherigen Form wollen wir auch Standardsimplexverfahren nennen.

# 8.2 Beschreibung des revidierten Simplexverfahrens anhand eines Beispiels

In jeder Iteration des Standardsimplexverfahrens wählt man zunächst eine Eingangsvariable, bestimmt danach eine Ausgangsvariable und nimmt anschließend ein Update des aktuellen Tableaus vor, wodurch man vor allem auch eine neue zulässige Basislösung erhält. Genaue Beobachtung, wie all dies im Standardsimplexverfahren geschieht, wird uns zum revidierten Simplexverfahren führen.

Wir betrachten das Tableau (8.2) und führen die nächste Iteration aus. Im revidierten Simplexverfahren beginnt dies mit

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_3^* \\ x_7^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 54 \\ 63 \\ 15 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 4 & 3 & 1 \end{pmatrix}.$$

Als Eingangsvariable kommt jede Nichtbasisvariable infrage, deren Koeffizient in der letzten Zeile des Tableaus positiv ist. Wir wissen (vgl. (8.8)), dass

$$c_N^T - c_B^T B^{-1} A_N$$

den Vektor der Koeffizienten der letzten Zeile angibt. Benutzt man das Standardsimplexverfahren, so hat man diesen Vektor unmittelbar zur Verfügung: Man kann ihn ja an der letzten Zeile des aktuellen Tableaus ablesen.

Benutzt man dagegen die revidierte Simplexmethode, so muss man sich diesen Vektor erst ausrechnen; dies geschieht in zwei Schritten: Zunächst berechnet man den Zeilenvektor

$$y^T = c_B^T B^{-1},$$

indem man das Gleichungssystem

$$y^T B = c_B^T$$

löst; im 2. Schritt berechnet man anschließend  $c_N^T - y^T A_N$ .

In unserem Beispiel sieht das so aus: Zunächst löst man das Gleichungssystem

$$(y_1, y_2, y_3) \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 4 & 3 & 1 \end{pmatrix} = (19, 12, 0).$$

In expliziter Form lautet dieses Gleichungssystem

$$3y_1 + y_2 + 4y_3 = 19$$
$$y_1 + y_2 + 3y_3 = 12$$
$$y_3 = 0.$$

Als Lösung erhält man

$$y^T = (y_1, y_2, y_3) = (3.5, 8.5, 0).$$

Danach berechnet man  $c_N^T - y^T A_N$ ; man erhält

$$c_N^T - y^T A_N = \begin{pmatrix} 13, 17, 0, 0 \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} 3.5, 8.5, 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 2 & 2 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 1 \\ 3 & 4 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$
$$= \begin{pmatrix} -2.5, 1.5, -3.5, -8.5 \end{pmatrix}.$$

Man vergleiche dies mit den Koeffizienten in der letzten Zeile von (8.2). (Noch einmal der Deutlichkeit halber: Im Standardverfahren hat man diesen Vektor bereits zu Beginn der Iteration vorliegen, im revidierten Verfahren muss man ihn erst berechnen.)

Im Vektor (-2.5, 1.5, -3.5, -8.5) ist nur die zweite Komponente positiv; also ist die zweite Komponente des Vektors  $x_N^T = (x_2, x_4, x_5, x_6)$  die Eingangsvariable, d.h.,  $x_4$  ist die Eingangsvariable.

In unserem Beispiel kam nur  $x_4$  als Eingangsvariable infrage. Allgemein gilt: Die Nichtbasisvariable  $x_j$  kommt als Eingangsvariable infrage, falls für die entsprechende Komponente  $c_j$  von  $c_N^T$  und für die entsprechende Spalte a von  $A_N$  gilt:  $c_j - y^T a > 0$  bzw. (was dasselbe ist)  $y^T a < c_j$ . Wird  $x_j$  als Eingangsvariable gewählt, so nennt man a die Eingangsspalte.

Erläuterung an unserem Beispiel:  $x_4$  ist die Eingangsvariable und

$$a = \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 4 \end{pmatrix}$$

ist die Eingangsspalte.

Um die Ausgangsvariable zu bestimmen, hebt man – wie wir wissen – den Wert der Eingangsvariablen von Null auf einen positiven Wert t an, wobei die übrigen Nichtbasisvariablen den Wert Null behalten und sich die Werte der Basisvariablen so ändern, dass weiterhin Ax = b gilt. Solange alle Basisvariablen positiv bleiben, wird t weiter angehoben, bis es zum ersten Mal vorkommt, dass eine oder mehrere Basisvariablen auf Null absinken. Unter diesen Variablen wird dann eine ausgewählt, die die Basis verlässt.

Wird die Standardsimplexmethode benutzt, so kann man den Höchstwert von t und eine dazugehörige Ausgangsvariable leicht bestimmen – man hat ja das Tableau zur Verfügung, aus dem man die erforderlichen Informationen ablesen kann; in unserem Beispiel gilt

$$x_1 = 54 \dots -0.5x_4 \dots$$
  
 $x_3 = 63 \dots -0.5x_4 \dots$   
 $x_7 = 15 \dots -0.5x_4 \dots$ 

und somit (für  $x_4 = t$  und  $x_2 = x_5 = x_6 = 0$ )

$$x_1 = 54 - 0.5t$$
  
 $x_3 = 63 - 0.5t$   
 $x_7 = 15 - 0.5t$ . (8.9)

Aus (8.9) ergibt sich, dass t bis auf 30 angehoben werden kann und dass  $x_7$  die Ausgangsvariable ist.

Soweit die Vorgehensweise bei der Standardsimplexmethode. Wie verfährt man nun aber in der revidierten Simplexmethode, wenn man das Tableau (8.2) gar nicht zur Verfügung hat?

Was hat man stattdessen zur Verfügung?

**Antwort**:  $x_B^*$  und B sowie die zuvor bestimmte Eingangsspalte a; und außerdem natürlich A, b und  $c^T$ . Wir wissen aus (8.8), dass sich die ersten m Zeilen eines Tableaus wie folgt darstellen lassen<sup>3</sup>:

$$x_B = x_B^* - B^{-1} A_N x_N.$$

Hebt man die Eingangsvariable von Null auf t > 0 (und lässt alle anderen Nichtbasisvariablen bei Null), so ändert sich  $x_B$  von  $x_B^*$  zu  $x_B^* - td$ , wobei d die Spalte von  $B^{-1}A_N$  bezeichnet, die der Eingangsvariablen entspricht: Dies ist die Spalte

$$d = B^{-1}a,$$

wobei a wie zuvor die Eingangsspalte bezeichnet. Benutzt man die revidierte Simplexmethode, so muss also  $d = B^{-1}a$  berechnet werden. Dies geschieht dadurch, dass man das Gleichungssystem

$$Bd = a$$

löst. In unserem Beispiel sieht das wie folgt aus:

Schreibt man  $d = (d_1, d_2, d_3)^T$ , so lautet die Gleichung Bd = a:

$$\begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 4 & 3 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} d_1 \\ d_2 \\ d_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 4 \end{pmatrix}.$$

Löst man dieses lineare Gleichungssystem mit dem Gauß-Verfahren, so erhält man

$$d = \begin{pmatrix} d_1 \\ d_2 \\ d_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0.5 \\ 0.5 \\ 0.5 \end{pmatrix}.$$

Dies ist genau das, was sich bei Verwendung des Standardverfahrens direkt am Tableau ablesen ließ (vgl. (8.2) bzw. (8.9)).

Da wir d nun kennen, ist es einfach festzustellen, dass t bis auf 30 angehoben werden kann. Für t=30 ergibt sich:

$$54 - 0.5t = 39$$

$$63 - 0.5t = 48$$

$$15 - 0.5t = 0.$$

Dies bedeutet insbesondere, dass  $x_7$  die Ausgangsvariable ist.

Bislang war es so, dass wir bei Verwendung der revidierten Simplexmethode Rechnungen durchführen mussten, die bei der Standardmethode nicht nötig waren. Dies kehrt sich nun, am Ende der Iteration, um: Während beim Standardverfahren nun noch das recht mühevolle Update des Tableaus zu leisten

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Man beachte, dass  $B^{-1}b = x_B^*$  gilt.

ist, sind beim revidierten Verfahren keine derartigen Rechnungen nötig. In unserem Beispiel beginnt man die nächste Iteration einfach mit

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_3^* \\ x_4^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 39 \\ 48 \\ 30 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 2 \\ 1 & 1 & 1 \\ 4 & 3 & 4 \end{pmatrix}.$$

Die Reihenfolge der Spalten in der Matrix B ist übrigens unerheblich: Das Einzige, was gewährleistet sein muss, ist, dass diese Reihenfolge zu der Reihenfolge der Variablen in  $x_B^*$  passt. Die nächste Iteration könnte ebenso gut beginnen mit

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_4^* \\ x_3^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 39 \\ 30 \\ 48 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} 3 & 2 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 4 & 4 & 3 \end{pmatrix}.$$

Eine gute Regel, an die man sich auch in den Übungsaufgaben halten sollte, wird im Folgenden beschrieben.

## Regel zum Update von $x_B^*$ und B bei der Durchführung des revidierten Simplexverfahrens.

Bei der Durchführung des revidierten Simplexverfahrens füge man beim  $Update\ von\ x_B^*$  die Eingangsvariable an genau der Stelle ein, an der zuvor die Ausgangsvariable stand.

Beim  $Update\ von\ B$  ist analog vorzugehen: Man füge die Eingangsspalte genau dort ein, wo zuvor die Spalte stand, die aus B ausscheidet (Ausgangsspalte).

Der Übersichtlichkeit halber fassen wir den Ablauf einer Iteration noch einmal zusammen.

## 8.3 Eine Iteration im revidierten Simplexverfahren

#### 1. Schritt

Man löse das Gleichungssystem  $y^T B = c_B^T$ .

## 2. Schritt:

Wahl der Eingangsspalte; es kommt jede Spalte a von  $A_N$  infrage, für die  $y^T a$  kleiner ist als die entsprechende Komponente von  $c_N^T$ . Falls es keine solche Spalte gibt, ist die aktuelle Lösung optimal.

## 3. Schritt:

Man löse das Gleichungssystem Bd = a.

#### 4. Schritt:

Man finde das größte  $t \geq 0$ , für das  $x_B^* - td \geq 0$  gilt. Falls es kein solches t gibt, ist das Problem unbeschränkt; andernfalls ist mindestens eine Komponente von  $x_B^* - td$  gleich Null und eine zugehörige Variable verlässt die Basis.

#### 5. Schritt:

Man setze den Wert der Eingangsvariablen auf t und ersetze in  $x_B^*$  die Werte der übrigen Basisvariablen durch  $x_B^* - td$ . Außerdem ersetze man in B die Ausgangsspalte durch die Eingangsspalte. Beim Update von  $x_B^*$  und B beachte man die zuvor beschriebene Regel.

**Beispiel**. Wir greifen unser erstes Beispiel zur Standardsimplexmethode aus Kapitel 2 wieder auf und wollen es nun mit dem revidierten Simplexverfahren lösen. Dieses Beispiel lautet wie folgt:

maximiere 
$$5x_1 + 4x_2 + 3x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$2x_1 + 3x_2 + x_3 \leq 5$$
$$4x_1 + x_2 + 2x_3 \leq 11$$
$$3x_1 + 4x_2 + 2x_3 \leq 8$$
$$x_1, x_2, x_3 \geq 0.$$

Die Eingangsdaten ("original data") für unser Beispiel sind gegeben durch<sup>4</sup>

$$A = \begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 & x_4 & x_5 & x_6 \\ 2 & 3 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 4 & 1 & 2 & 0 & 1 & 0 \\ 3 & 4 & 2 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad b = \begin{pmatrix} 5 \\ 11 \\ 8 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad c^T = \begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 & x_4 & x_5 & x_6 \\ 5 & 4 & 3 & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}.$$

Das Verfahren startet mit

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_4^* \\ x_5^* \\ x_6^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 5 \\ 11 \\ 8 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} x_4 & x_5 & x_6 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Auch bei B wurde eine Kopfzeile hinzugefügt, die angibt, wie sich Basisvariablen und Spalten entsprechen. Dies dient der Übersichtlichkeit. Bei der Basismatrix B ist das Hinzufügen der Kopfzeile besonders wichtig, da die Spalten von B nicht immer in derselben Reihenfolge wie in A vorkommen. Auch bei der Matrix  $A_N$  fügen wir im Folgenden eine Matrix Ma

## 1. Iteration

## 1. Schritt:

Das Gleichungssystem  $y^T B = c_B^T$  lautet

$$y_1 + 0y_2 + 0y_3 = 0$$
  

$$0y_1 + y_2 + 0y_3 = 0$$
  

$$0y_1 + 0y_2 + y_3 = 0$$

Es gilt  $y^T = (y_1, y_2, y_3) = (0, 0, 0)$ .

2. Schritt:

Es gilt 
$$A_N = \begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 \\ 2 & 3 & 1 \\ 4 & 1 & 2 \\ 3 & 4 & 2 \end{pmatrix}$$
; für alle Spalten von  $A_N$  gilt  $y^T a = 0$  und die Komponenten von  $c_N^T$ 

lauten 5, 4 und 3. Es kommen also alle Spalten von  $A_N$  als Eingangsspalte a infrage; wir wählen  $a = \begin{pmatrix} 2 \\ 4 \\ 3 \end{pmatrix}$ .

Mit der Wahl der Eingangsspalte a liegt auch die Eingangsvariable fest: In unserem Fall ist dies  $x_1$ .

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Es ist zweckmäßig, sowohl bei A als auch bei  $c^T$  eine Kopfzeile der Form  $x_1, \ldots, x_n$  hinzuzufügen. Schreibt man A und  $c^T$  untereinander, so genügt es, die Kopfzeile nur bei A anzugeben.

## 3. Schritt:

Das Gleichungssystem Bd = a lautet

$$d_1 + 0d_2 + 0d_3 = 2$$
  

$$0d_1 + d_2 + 0d_3 = 4$$
  

$$0d_1 + 0d_2 + d_3 = 3.$$

Es gilt 
$$d = \begin{pmatrix} 2\\4\\3 \end{pmatrix}$$
.

## 4. Schritt:

Es ist das größte  $t \ge 0$  zu finden, für das gilt:

$$\begin{pmatrix} 5\\11\\8 \end{pmatrix} - t \begin{pmatrix} 2\\4\\3 \end{pmatrix} \ge \begin{pmatrix} 0\\0\\0 \end{pmatrix}.$$

Für t soll demnach

$$5 - 2t \ge 0 
11 - 4t \ge 0 
8 - 3t \ge 0$$

gelten. Das größte t, das dies erfüllt, ist t=2.5. Für diese Wahl von t gilt

$$x_B^* - td = \begin{pmatrix} 5 & - & 2t \\ 11 & - & 4t \\ 8 & - & 3t \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0.5 \end{pmatrix}.$$

Wegen  $x_B^* = \begin{pmatrix} x_4^* \\ x_5^* \\ x_6^* \end{pmatrix}$  erhält man also  $x_4$  als Ausgangsvariable.

5. Schritt (Update von  $x_B^*$  und B):

Man erhält

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_5^* \\ x_6^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2.5 \\ 1 \\ 0.5 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} x_1 & x_5 & x_6 \\ 2 & 0 & 0 \\ 4 & 1 & 0 \\ 3 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Mit dem neuen Vektor  $x_B^*$  und der neuen Basismatrix geht es nun in die nächste Runde.

## 2. Iteration

## 1. Schritt:

Das Gleichungssystem  $y^TB=c_B^T$  lautet

$$2y_1 + 4y_2 + 3y_3 = 5$$
$$y_2 = 0$$
$$y_3 = 0.$$

Es gilt 
$$y^T = (y_1, y_2, y_3) = (2.5, 0, 0).$$

2. Schritt:

Es gilt 
$$A_N=\begin{pmatrix}x_2&x_3&x_4\\3&1&1\\1&2&0\\4&2&0\end{pmatrix}$$
. Für die Spalten von  $A_N$  erhält man der Reihe nach als Wert von  $y^Ta$ :

Die entsprechenden Einträge von  $\boldsymbol{c}_N^T$ lauten

4, 3 und 0.

Folglich ist

$$a = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 2 \end{pmatrix}$$

die Eingangsspalte und  $x_3$  ist die Eingangsvariable.

## 3. Schritt:

Das zu lösende Gleichungssystem lautet

$$\begin{array}{lll} 2d_1 & = 1 \\ 4d_1 + d_2 & = 2 \\ 3d_1 & + d_3 & = 2. \end{array}$$

Als Lösung erhält man  $d = \begin{pmatrix} 0.5 \\ 0 \\ 0.5 \end{pmatrix}$ .

## 4. Schritt:

Es ist das größte  $t \ge 0$  zu finden, so dass gilt:

$$\begin{pmatrix} 2.5\\1\\0.5 \end{pmatrix} - t \begin{pmatrix} 0.5\\0\\0.5 \end{pmatrix} \ge \begin{pmatrix} 0\\0\\0 \end{pmatrix}.$$

Es folgt t = 1. Für t = 1 gilt:  $x_B^* - td = \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}$ , woraus wegen  $x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_5^* \\ x_6^* \end{pmatrix}$  folgt, dass  $x_6$  die Ausgangsvariable ist.

## 5. Schritt:

Als Update von  $x_B^*$  und B erhält man

$$x_B^* = \begin{pmatrix} x_1^* \\ x_5^* \\ x_3^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} x_1 & x_5 & x_3 \\ 2 & 0 & 1 \\ 4 & 1 & 2 \\ 3 & 0 & 2 \end{pmatrix}.$$

Mit dem neuen Vektor  $x_B^*$  und der neuen Basismatrix geht es nun in die nächste Runde.

#### 3. Iteration

#### 1. Schritt:

Das zu lösende Gleichungssystem lautet<sup>5</sup>

$$2y_1 + 4y_2 + 3y_3 = 5$$
$$y_2 = 0$$
$$y_1 + 2y_2 + 2y_3 = 3.$$

Man erhält als Lösung  $y^T = (y_1, y_2, y_3) = (1, 0, 1)$ .

## 2. Schritt:

Es gilt 
$$A_N = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 4 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$
. Für die Spalten von  $A_N$  ergeben sich die folgenden Werte von  $y^Ta$ : 7,

1, 1. Als dazugehörige Einträge von  $c_N^T$  haben wir 4, 0, 0. Es folgt, dass die aktuelle Lösung optimal ist. Als optimale Basislösung hat sich ergeben:

$$x_1^* = 2$$
,  $x_2^* = 0$ ,  $x_3^* = 1$ ,  $x_4^* = 0$ ,  $x_5^* = 1$ ,  $x_6^* = 0$ .

Als optimalen Zielfunktionswert erhält man z = 13.

## 8.4 Vergleich der Standardsimplexmethode mit dem revidierten Verfahren

Für beide Varianten gilt: In jeder Iteration wird eine zulässige Basislösung durch eine in der Regel andere zulässige Basislösung ersetzt. Oder, in geometrischer Terminologie ausgedrückt:

Man bewegt sich auf dem Rand des zulässigen Bereichs ("längs einer Kante") von einer Ecke zur nächsten.

Die Details sind jedoch sehr unterschiedlich:

- Im Standardverfahren arbeitet man mit *Tableaus* im Sinne von "dictionary" (vgl. Chvátal) bzw. "Schlupfform" (vgl. Cormen et al), in denen sich die aktuelle zulässige Basislösung unmittelbar ablesen lässt; in jeder Iteration wird das neue Tableau direkt aus dem vorhergehenden Tableau berechnet.
- Im Gegensatz dazu berechnet man in jeder Iteration des revidierten Simplexverfahrens die neue zulässige Basislösung aus den Eingangsdaten des Problems, wobei zwei lineare Gleichungssysteme zu lösen sind.

Beide Varianten haben *Vor- und Nachteile*: Diese werden im Buch von Chvátal ausführlich beschrieben und diskutiert; vgl. auch K. Neumann, M. Morlock: *Operations Research* (Hanser Verlag), wo ebenfalls die "pros and cons" der beiden Varianten diskutiert werden. Hier soll nur ein Punkt etwas genauer besprochen werden.

In der Praxis hat man es meist mit sehr großen Problemen zu tun: Probleme mit mehr als 100000 Variablen und beispielsweise m = 10000 Gleichungen (Nebenbedingungen) sind keine Seltenheit. Häufig handelt es sich dabei um Probleme, bei denen die meisten Koeffizienten  $a_{ij}$  gleich Null sind.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Man beachte: Zu lösen ist  $y^TB = c_B^T$ , wobei die Spalten von B in der Reihenfolge auftreten, die der Kopfzeile  $x_1, x_5, x_3$  entspricht. Diese Reihenfolge ist auch für die rechten Seiten des Gleichungssystems einzuhalten. Dementsprechend gilt  $c_B^T = (5, 0, 3)$ .

Man spricht von schwach besetzten Problemen und schwach besetzten Matrizen. Typische Größenordnungen: n = 100000 Variablen, m = 10000 Gleichungen, aber niemals mehr als 10 Einträge in jeder Spalte der Matrix  $(a_{ij})$ , die ungleich Null sind.

Zur Behandlung von LP-Problemen mit schwach besetzten Matrizen gibt es ausgefeilte Methoden (vgl. etwa Chvátal, Kapitel 7 und 24). Man kann sagen: Sind LP-Probleme sehr groß, so werden sie überhaupt nur dadurch für die Behandlung in einem Computer zugänglich, dass es sich um schwach besetzte Probleme handelt. Beispielsweise müssen die vielen Nullen nicht gespeichert werden, sondern man speichert nur, an welchen Stellen Einträge ungleich Null stehen – und natürlich die Werte dieser Einträge.

Nach diesen Bemerkungen wird klar, weshalb in der Praxis, wenn es um sehr große, schwach besetzte Matrizen geht, die revidierte Simplexmethode vorzuziehen ist: Beim Standardverfahren kann aus einem schwach besetzten Tableau nach wenigen Schritten ein "stark besetztes Tableau" werden; dergleichen kann beim revidierten Verfahren nicht passieren, da man in jeder Iteration mit den Spalten der schwach besetzten Matrix A arbeitet (und nicht mit einem völlig neuen Tableau).

Wir haben einen der Gründe angesprochen, weshalb praxistaugliche Softwarepakete auf dem revidierten Simplexverfahren basieren und nicht auf dem Standardverfahren. Hier noch ein anderer Grund:  $H\ddot{a}ufig$  ist die Anzahl n der Variablen wesentlich größer als m (= Anzahl der Nebenbedingungen ohne die Nichtnegativitätsbedingungen). Daher kann es ein großer Vorteil sein, dass man im revidierten Verfahren im Wesentlichen mit der Basismatrix B arbeitet. (Man beachte: B ist eine  $m \times m$  - Matrix, während in einem Tableau n Spalten vorkommen.)

Stichwort für einen weiteren Grund: Anfälligkeit für Rundungsfehler.

Für die Bearbeitung kleinerer Probleme per Hand sind in der Regel beide Varianten sehr gut geeignet.

## 8.5 Anhang zu Abschnitt 8

Im 1. Semester wurden die Unterschiede zwischen invertierbaren und nicht invertierbaren  $n \times n$  - Matrizen ausführlich behandelt: Wir haben von Matrizen der Klasse I und Matrizen der Klasse II gesprochen. Eine andere (sehr verbreitete) Sprechweise: Nichtsinguläre Matrizen (Klasse I) und singuläre Matrizen (Klasse II). Hier noch einmal die wesentlichen Unterschiede:

Klasse I (invertierbare $(n, n)$ -Matrizen $A$ )	Klasse II (nicht invertierbare $(n, n)$ -Matrizen $A$ )
$\det A \neq 0$	$\det A = 0$
Die Spalten von $A$ bilden eine Basis des $\mathbb{R}^n$ .	Die Spalten von $A$ bilden keine Basis des $\mathbb{R}^n$ .
Die Spalten von $A$ sind linear unabhängig.	Die Spalten von $A$ sind linear abhängig.
Die Zeilen von $A$ bilden eine Basis des $\mathbb{R}^n$ .	Die Zeilen von $A$ bilden keine Basis des $\mathbb{R}^n$ .

Die Zeilen von $A$ sind linear unabhängig.	Die Zeilen von $A$ sind linear abhängig.
Ax = b ist für jede rechte Seite $b$ eindeutig lösbar.	Für jede rechte Seite $b$ gilt: $Ax = b$ ist nicht eindeutig lösbar, d.h., $Ax = b$ ist entweder unlösbar oder es gibt mehr als eine Lösung.
Das homogene lineare Gleichungssystem $Ax = o$ besitzt nur die triviale Lösung.	Das homogene lineare Gleichungssystem $Ax = o$ besitzt neben der trivialen Lösung noch weitere (nichttriviale) Lösungen.
Mit dem Gauß-Jordan-Verfahren erhält man die reduzierte Zeilenstufenmatrix $Z=E_n$ .	Das Gauß-Jordan-Verfahren führt zu einer reduzierten Zeilenstufenmatrix $Z \neq E_n$ .

# 9 Maximale Flüsse und minimale Schnitte in Netzwerken

## 9.1 Flüsse in Netzwerken

Wir betrachten gerichtete Graphen, in denen jede Kante eine "Kapazität" besitzt. Je nach Anwendungszusammenhang können diese Kapazitäten eine unterschiedliche Bedeutung haben. In jedem Fall geht es jedoch um obere Schranken: Beispielsweise besitzen Stromleitungen eine Maximalbelastung, durch eine Wasserleitung kann nur eine gewisse Menge Wasser fließen oder auf einer Bahnstrecke kann nur eine gewisse Menge eines bestimmten Guts transportiert werden.

Zur Modellierung derartiger Situationen verwendet man sogenannte Flussnetzwerke (kurz: Netzwerke). Von grundlegender Bedeutung sind in diesem Zusammenhang gerichtete Graphen (kurz: Digraphen). Wir geben im Folgenden genaue Definitionen der erwähnten Begriffe.

#### Definition.

Es sei G = (V, E) ein schlingenloser Digraph, d.h., V ist eine endliche Menge, deren Elemente Knoten genannt werden, und E ist eine Teilmenge von  $V \times V$ , die nur Paare (a, b) aus  $V \times V$  enthält, für die  $a \neq b$  gilt. Die Elemente von E heißen (gerichtete)  $Kanten^1$ .

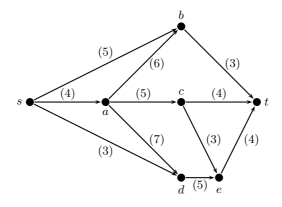
Außerdem sei  $c: E \to \mathbb{N} \cup \{0\}$  eine Abbildung, die jeder Kante  $e \in E$  eine nichtnegative ganze Zahl c(e) zuordnet, welche wir die Kapazität von e nennen.

Schließlich seien s und t zwei verschiedene Knoten von G, für die gilt: Zu s führen keine Kanten hin und von t führen keine Kanten weg.

Darüber hinaus wollen wir voraussetzen, dass es in G keine isolierten Knoten gibt, d.h., für jeden Knoten v soll es mindestens eine Kante geben, die zu v hin oder von v weg führt.

Unter diesen Voraussetzungen nennen wir N = (G, c, s, t) ein Flussnetzwerk mit Quelle s und Senke t (kurz: Netzwerk).

## Beispiel.



Die eingeklammerten Zahlen bezeichnen die Kapazitäten der Kanten.

 $<sup>^{1}</sup>$ Statt "Knoten" sagt man im Deutschen auch Ecke, die englische Bezeichnung lautet vertex oder node; Kante heißt auf Englisch edge.

Ist e = (v, w) eine Kante eines Netzwerks, so stellen wir uns e immer als einen Pfeil von v nach w vor:

$$v \bullet \longrightarrow \bullet u$$

Wir wollen uns nun für ein gegebenes Netzwerk zusätzlich vorstellen, dass in jeder Kante e=(v,w) ein "Fluss" von v nach w stattfindet: Beispielsweise kann man sich die Kanten als Wasserleitungen denken; oder man kann sich die Kanten e=(v,w) als Straßen vorstellen, auf denen irgendeine Ware von v nach w transportiert wird. Durch  $f(e) \in \mathbb{R}$  soll die Stärke des Flusses von v nach w modelliert werden.

Wir werden im Folgenden nur dann von einem Fluss auf dem Netzwerk N sprechen, wenn für alle Kanten  $e \in E$  gilt:

$$0 \le f(e) \le c(e)$$
.

Mit anderen Worten: f(e) soll immer nichtnegativ sein und f(e) soll die Kapazität c(e) niemals überschreiten. Außerdem soll eine Erhaltungsregel für alle Knoten  $v \neq s,t$  gelten: Es soll aus v ebenso viel herausfließen, wie in v hineinfließt.

Bevor wir nun all dies in einer Definition zusammenfassen, führen wir einige Schreibweisen ein. Gegeben sei ein Netzwerk N = (G, c, s, t) mit G = (V, E). Sind X und Y Teilmengen von V, so bezeichnen wir mit

die Menge aller Kanten  $(v, w) \in E$ , für die  $v \in X$  und  $w \in Y$  gilt. Dasselbe in Mengenschreibweise:

$$(X,Y) = \{(v,w) \in E : v \in X \text{ und } w \in Y\}.$$

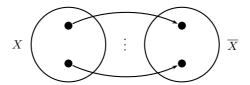
Mit anderen Worten: (X, Y) bezeichnet die Menge aller Kanten von E, die von X nach Y zeigen.

$$v \in X \bullet \longrightarrow \bullet w \in Y$$

Für eine Teilmenge X von V bezeichnen wir mit  $\overline{X}$  das Komplement von X in V, d.h.,

$$\overline{X} = V \setminus X$$
.

 $\overline{X}$  ist also die Menge der Knoten aus V, die nicht in X liegen, und  $(X, \overline{X})$  ist die Menge der Kanten, die von X nach  $\overline{X}$  zeigen.



Es sei nun  $f: E \to \mathbb{R}$  eine Funktion; f ordnet also jeder Kante  $e \in E$  eine reelle Zahl f(e) zu. Dann definieren wir

$$f(X, \overline{X}) := \sum_{e \in (X, \overline{X})} f(e).$$

Um  $f(X, \overline{X})$  zu berechnen, sind also alle Kanten  $e \in E$  zu betrachten, die von X nach  $\overline{X}$  zeigen; für diese Kanten sind die Werte f(e) aufzusummieren.

Als Abkürzung schreiben wir auch

$$f^+(X) := f(X, \overline{X})$$

sowie

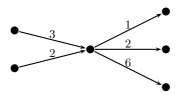
$$f^-(X) := f(\overline{X}, X).$$

Gilt  $X = \{v\}$ , d.h., X enthält nur den Knoten v, so schreiben wir anstelle von  $f^+(\{v\})$  auch einfach  $f^+(v)$ .

Folglich ist  $f^+(v)$  also die Summe der Werte f(e) für alle Kanten e, die an v stoßen und von v weggerichtet sind.

Analog: Statt  $f^-(\{v\})$  schreiben wir  $f^-(v)$ ; der Wert von  $f^-(v)$  ist die Summe der Werte f(e) für alle Kanten e, die an v stoßen und zu v hingerichtet sind.

Beispiel. Es sollen, wie in der folgenden Zeichnung dargestellt, fünf Kanten an v stoßen.



Die Zahlen geben die Werte von f an. Dann gilt

$$f^-(v) = 3 + 2 = 5$$

und

$$f^+(v) = 1 + 2 + 6 = 9.$$

Nach diesem kleinen Einschub, in dem wir die Schreibweisen (X,Y),  $(X,\overline{X})$ ,  $f(X,\overline{X})$ ,  $f^+(X)$ ,  $f^-(X)$ ,  $f^+(v)$  und  $f^-(v)$  besprochen haben, kommen wir nun – wie weiter oben schon angekündigt – zur Definition des Begriffs eines Flusses.

## Definition.

Gegeben sei ein Netzwerk N = (G, c, s, t) mit G = (V, E). Eine Abbildung

$$f:E\to\mathbb{R}$$

heißt ein Fluss auf N, wenn f den beiden folgenden Bedingungen genügt:

- (F1)  $0 \le f(e) \le c(e)$  für alle  $e \in E$ ;
- (F2)  $f^-(v) = f^+(v)$  für alle Knoten  $v \neq s, t$ .

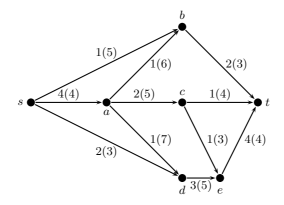
Die Bedingung (F2) bedeutet gerade, dass für alle Knoten  $v \neq s, t$  gilt<sup>2</sup>: Aus v fließt ebenso viel hinaus, wie hineinfließt.

**Beispiel**. Für das Netzwerk auf Seite 89 sei f gegeben durch:

(x,y)	f(x,y)
(s,a)	4
(s,b)	1
(s,d)	2
(a,b)	1
(a,c)	2
(a,d)	1
(c,e)	1
(d, e)	3
(b,t)	2
(c,t)	1
(e,t)	4

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Knoten  $v \in V$  mit  $v \neq s, t$  nennt man auch innere Knoten des Netzwerks N.

Trägt man diese Werte in die zugehörige Zeichnung ein, so erkennt man sofort, dass (F1) und (F2) erfüllt sind, dass also ein Fluss vorliegt:



Gilt e = (v, w) für eine Kante  $e \in E$ , so nennen wir v den Anfangsknoten von e und w ist der Endknoten von e.

Da an den inneren Knoten  $v \neq s, t$  die Erhaltungsregel (F2) gilt, ist es plausibel, dass aus s ebenso viel wegfließt, wie in t ankommt: Dies ist der Inhalt der folgende Feststellung.

## Feststellung 1.

$$f^+(s) = f^-(t).$$

**Beweis**. Da es zu jeder Kante  $e \in E$  genau einen Anfangsknoten gibt, haben wir

$$\sum_{e \in E} f(e) = \sum_{v \in V} f^+(v);$$

ganz entsprechend gilt auch

$$\sum_{e \in E} f(e) = \sum_{v \in V} f^{-}(v).$$

Es folgt

$$0 = \sum_{v \in V} f^{+}(v) - \sum_{v \in V} f^{-}(v)$$
$$= \sum_{v \in V} \left( f^{+}(v) - f^{-}(v) \right)$$
$$\stackrel{(F2)}{=} f^{+}(s) - f^{-}(s) + f^{+}(t) - f^{-}(t).$$

Da zu s keine Kanten hinführen und von t keine Kanten wegführen, gilt  $f^-(s) = f^+(t) = 0$ . Also haben wir

$$0 = f^{+}(s) - f^{-}(t),$$

woraus die Behauptung folgt.  $\square$ 

## Definition.

Den aufgrund von Feststellung 1 gemeinsamen Wert von  $f^+(s)$  und  $f^-(t)$  nennt man den Wert des Flusses f (Bezeichnung: w(f)). Man definiert also

$$w(f) := f^+(s) = f^-(t).$$

Der Wert w(f) gibt also an, wie viel von der Quelle s wegfließt bzw. (was dasselbe ist), wie viel an der Senke t ankommt.

In unserem obigen Beispiel gilt

$$f^+(s) = 1 + 4 + 2 = 7$$

und

$$f^-(t) = 2 + 1 + 4 = 7.$$

Also gilt:

$$w(f) = 7.$$

Ein Fluss f auf einem Netzwerk N heißt maximal, falls  $w(f) \geq w(\widetilde{f})$  für alle Flüsse  $\widetilde{f}$  auf N gilt.

Eines der wichtigsten Probleme, um die es im Zusammenhang mit Flussnetzwerken geht, ist die Konstruktion eines maximalen Flusses<sup>3</sup>.

## 9.2 Schnitte

Eine wichtige Rolle bei der Konstruktion eines maximalen Flusses spielen obere Schranken, die kein Fluss übertreffen kann. Ein einfaches Beispiel für eine solche obere Schranke erhält man, wenn man sich im Beispiel von Seite 89 die drei Kanten anschaut, die von s ausgehen: Die Summe ihrer Kapazitäten ist 5+4+3=12; folglich kann es keinen Fluss mit einem Wert >12 geben.

Oder, anders ausgedrückt: Für alle Flüsse f auf unserem Netzwerk gilt:

$$w(f) \le 12.$$

Bei der Suche nach besonders guten oberen Schranken, die kein Fluss übertreffen kann, spielt der folgende Begriff eines Schnitts von N = (G, c, s, t) eine besonders wichtige Rolle.

#### Definition.

Gegeben sei eine Zerlegung der Knotenmenge V von N in zwei disjunkte Mengen S und T derart, dass  $s \in S$  und  $t \in T$  gilt. (Mit anderen Worten: Es gelte  $s \in S$ ,  $t \notin S$  und  $T = \overline{S}$ .) Dann bezeichnen wir die Menge

als einen Schnitt von N.

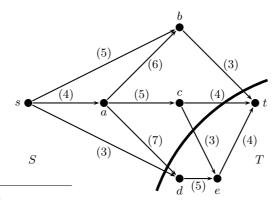
Ein Schnitt (S,T) ist also eine Menge von Kanten, nämlich die Menge aller Kanten  $(u,v) \in E$ , für die  $u \in S$  und  $v \in T$  gilt.

Wir illustrieren den Begriff eines Schnitts anhand unseres Beispiels (siehe Seite 89):

1. Es seien  $S = \{s, a, b, c\}$  und  $T = \{d, e, t\}$ . Dann gilt

$$(S,T) = \Big\{ (s,d), \ (a,d), \ (c,e), \ (c,t), \ (b,t) \Big\}.$$

Dasselbe als Zeichnung:

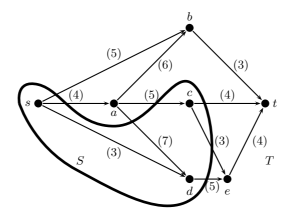


<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Man sagt auch *Maximalfluss*.

**2.** Es seien  $S = \{s, c, d\}$  und  $T = \{a, b, e, t\}$ . Dann gilt

$$(S,T) = \Big\{ (s,a), \ (s,b), \ (c,e), \ (c,t), \ (d,e) \Big\}.$$

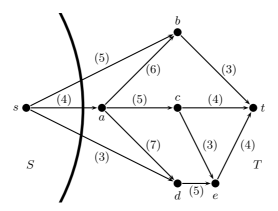
Dasselbe als Zeichnung:



3. Es seien  $S = \left\{s\right\}$  und  $T = \left\{a, b, c, d, e, t\right\}$ . Dann gilt

$$(S,T) = \{(s,a), (s,b), (s,d)\}.$$

Dasselbe als Zeichnung:



Der Schnitt (S,T) aus dem letzten Beispiel ist derjenige, der zur Schranke

$$w(f) \le 12$$

für alle Flüsse f auf N geführt hat.

In ähnlicher Weise führen alle Schnitte von N zu einer oberen Schranke von w(f); dies soll im Folgenden präzisiert werden.

Zu diesem Zweck definieren wir, was die Kapazität eines Schnitts ist.

## Definition.

Ist (S,T) ein Schnitt von N, so wird die Zahl

$$c(S,T) = \sum_{e \in (S,T)} c(e)$$

als  $Kapazit \ddot{a}t$  von (S,T) bezeichnet.

Die Kapazität eines Schnitts (S, T) ist somit die Summe der Kapazitäten aller Kanten, die von S ausgehen und nach T führen.

**Beispiele**. Es liege das Netzwerk von Seite 89 zugrunde und wir betrachten die obigen Beispiele für Schnitte (S,T).

- 1.  $S = \{s, a, b, c\}, T = \{d, e, t\}$ : Dann gilt c(S, T) = 3 + 7 + 3 + 4 + 3 = 20.
- **2.**  $S = \{s, c, d\}, T = \{a, b, e, t\}$ : Dann gilt c(S, T) = 4 + 5 + 3 + 4 + 5 = 21.
- **3.**  $S = \{s\}, T = \{a, b, c, d, e, t\}$ : Dann gilt c(S, T) = 4 + 5 + 3 = 12.

## Feststellung 2.

Ist f ein beliebiger Fluss auf N = (G, c, s, t) und ist (S, T) ein beliebiger Schnitt, so gilt

$$w(f) \le c(S, T). \tag{9.1}$$

Diese Feststellung gibt die anschaulich einleuchtende Tatsache wieder, dass von s nach t niemals mehr fließen kann, als die Kapazität eines Schnitts zulässt.

Zum Beweis von Feststellung 2 benötigen wir zunächst einen Hilfssatz, der auch noch an anderer Stelle nützlich sein wird. Die Richtigkeit von Feststellung 2 wird sich – wie wir unten sehen werden – als unmittelbare Folgerung aus dem Hilfssatz ergeben.

## Hilfssatz

Ist f ein Fluss auf N=(G,c,s,t) mit G=(V,E) und ist S eine Teilmenge von V mit  $s\in S$  und  $t\not\in S$ , so gilt

$$w(f) = f^{+}(S) - f^{-}(S). (9.2)$$

**Beweis des Hilfssatzes**. Mit E(S) bezeichnen wir die Menge aller Kanten (u, v) von N, für die sowohl  $u \in S$  als auch  $v \in S$  gilt. Man beachte, dass die folgenden Gleichungen gelten:

$$\sum_{v \in S} f^{+}(v) = f^{+}(S) + \sum_{e \in E(S)} f(e)$$
$$\sum_{v \in S} f^{-}(v) = f^{-}(S) + \sum_{e \in E(S)} f(e)$$

Es folgt

$$\sum_{v \in S} f^+(v) - \sum_{v \in S} f^-(v) = f^+(S) - f^-(S),$$

woraus sich für w(f) die in (9.2) behauptete Identität wie folgt ergibt:

$$w(f) = f^{+}(s)$$

$$= f^{+}(s) - \underbrace{f^{-}(s)}_{=0} + \sum_{\substack{v \in S \\ v \neq s}} \underbrace{\left(f^{+}(v) - f^{-}(v)\right)}_{=0}$$

$$= \sum_{v \in S} \left(f^{+}(v) - f^{-}(v)\right)$$

$$= \sum_{v \in S} f^{+}(v) - \sum_{v \in S} f^{-}(v)$$

$$= f^{+}(S) - f^{-}(S). \quad \Box$$

Erfüllt S die Voraussetzungen des Hilfssatzes, gilt also  $S \subseteq V$ ,  $s \in S$  und  $t \notin S$ , so wollen wir  $f^+(S) - f^-(S)$  als den Nettofluss von S bezeichnen. Wir können den Hilfssatz also auch wie folgt aussprechen: Ist f ein Fluss auf N und S eine Teilmenge der Knotenmenge von N, für die  $s \in S$  und  $t \notin S$  gilt, so ist der Flusswert von f gleich dem Nettofluss von S.

Der **Beweis von Feststellung 2** ist nun ganz kurz; aufgrund des Hilfssatzes ergibt sich die Behauptung (9.1) wie folgt:

$$w(f) = f^{+}(S) - f^{-}(S) \le f^{+}(S) = f(S,T) \le c(S,T).$$

## Definition.

Ein Schnitt (S,T) von N heißt minimal, falls  $c(S,T) \leq c(S',T')$  für alle Schnitte (S',T') von N gilt.

Ist  $f_0$  ein maximaler Fluss und  $(S_0, T_0)$  ein minimaler Schnitt von N, so gilt nach Feststellung 2:

$$w(f_0) \le c(S_0, T_0). \tag{9.3}$$

# 9.3 Das Max-Flow Min-Cut Theorem und der Labelling-Algorithmus von Ford und Fulkerson

Der folgende Satz von Ford und Fulkerson aus dem Jahre 1956 besagt, dass in (9.3) sogar Gleichheit gilt.

## Satz (Max-Flow Min-Cut Theorem).

In einem Netzwerk ist der Wert eines maximalen Flusses immer gleich der Kapazität eines minimalen Schnittes.

Kurzfassung: max-flow = min-cut.

Bevor wir den Satz beweisen, beschreiben wir eine Methode,  $mit\ der\ man\ einen\ gegebenen\ Fluss\ f\ verbessern\ kann$  – vorausgesetzt natürlich, dass f nicht bereits maximal ist. Diese Methode ist nicht nur die Grundlage für einen Algorithmus zur Berechnung eines maximalen Flusses, sondern liefert auch einen Beweis des Max-Flow Min-Cut Theorems.

Wir erläutern die Methode anhand unseres obigen Beispiels.

**Beispiel**. Für das Netzwerk von Seite 89 sei f wie auf Seite 91 gegeben. Wir betrachten den (gerichteten) Pfad (s,b,t), der die Quelle s mit der Senke t verbindet. Weder für die Kante (s,b) noch für die Kante (b,t) wird durch f die Kapazität ausgeschöpft. Deshalb können wir in diesen beiden Kanten den Fluss soweit erhöhen, bis in einer der beiden Kanten die Kapazität erreicht ist. Dementsprechend definieren wir<sup>4</sup>:

$$f_1(s,b)=2,$$
  
 $f_1(b,t)=3,$   
 $f_1(x,y)=f(x,y)$  für alle anderen Kanten.

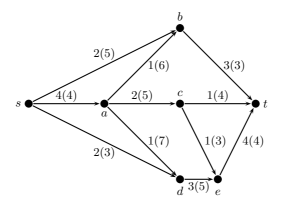
Da wir in beiden Kanten des Pfades (s, b, t) den Fluss um den gleichen Betrag angehoben haben (nämlich um 1), ist  $f_1$  wiederum ein Fluss<sup>5</sup>:

$$w(f_1) = w(f) + 1 = 7 + 1 = 8.$$

Ersetzen wir in der Zeichnung von Seite 92 den alten Fluss f durch den neuen Fluss  $f_1$ , so erhalten wir die folgende Darstellung:

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Ist (u, v) eine Kante, so müsste man streng genommen f((u, v)),  $f_1((u, v))$ , c((u, v)) etc. schreiben; der Einfachheit halber schreiben wir stattdessen immer f(u, v),  $f_1(u, v)$ , c(u, v) etc., was "erlaubt" ist, da Missverständnisse nicht möglich sind.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Man beachte: (F2) gilt nach wie vor.



Wollen wir den Fluss weiter verbessern, so müssen wir etwas raffinierter vorgehen und diesmal einen Pfad von s nach t betrachten, in dem Kanten vorkommen, die entgegen ihrer Richtung durchlaufen werden<sup>6</sup>, wie z.B. der Pfad (s,b,a,c,t): Für die "Vorwärtskanten" dieses Pfades ist die Kapazität nicht ausgeschöpft, und für die rückwärts durchlaufene Kante e=(a,b) gilt  $f_1(e)>0$ . Wir definieren  $f_2$  wie folgt:

$$f_2(s,b) = f_1(s,b) + 1$$

$$f_2(a,b) = f_1(a,b) - 1$$

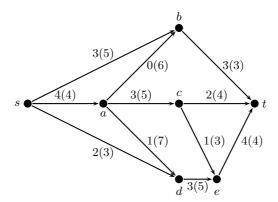
$$f_2(a,c) = f_1(a,c) + 1$$

$$f_2(c,t) = f_1(c,t) + 1$$

sowie

$$f_2(x,y) = f_1(x,y)$$

für die übrigen Kanten. Es ergibt sich die folgende Darstellung von  $f_2$ :



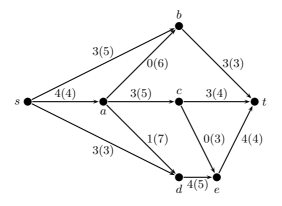
Da wir für alle "Vorwärtskanten" des betrachteten Pfades den Fluss um denselben Betrag erhöht haben und gleichzeitig für alle "Rückwärtskanten" den Fluss um genau diesen Betrag erniedrigt haben (ohne die Kapazitäten zu überschreiten bzw. 0 zu unterschreiten), ist  $f_2$  wiederum ein Fluss<sup>7</sup>. Es gilt

$$w(f_2) = w(f_1) + 1 = 8 + 1 = 9.$$

Mithilfe des Pfades (s, d, e, c, t) verbessern wir  $f_2$  zu  $f_3$  mit  $w(f_3) = 10$ :

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Es handelt sich also streng genommen um einen s,t-Pfad im zugrundeliegenden ungerichteten Graphen.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Man beachte: (F2) gilt nach wie vor.



Nun können wir keinen "flussvergrößernden Pfad" mehr finden. Da es einen Schnitt (S,T) gibt mit  $c(S,T)=w(f_3)$  (Welchen nämlich?), können wir sicher sein, dass  $f_3$  ein maximaler Fluss ist.

Wir geben nun zunächst eine genaue Definition des Begriffs eines flussvergrößernden Pfades (engl.  $augmenting\ path$ ).

## Definition.

Gegeben sei ein Netzwerk N = (G, c, s, t) mit G = (V, E) sowie ein Fluss f auf N. Ein Pfad

$$s = v_1, \ldots, v_k = t$$

des zugrundeliegenden ungerichteten Graphen heißt flussvergrößernder Pfad (oder auch f-vergrößernder Pfad), falls für jedes  $i \in \{1, \dots, k-1\}$  entweder

$$(v_i, v_{i+1}) \in E$$
 und  $f(v_i, v_{i+1}) < c(v_i, v_{i+1})$ 

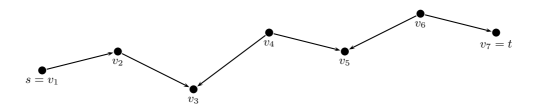
oder

$$(v_{i+1}, v_i) \in E$$
 und  $0 < f(v_{i+1}, v_i)$ 

gilt.

Mit anderen Worten: Ein flussvergrößernder Pfad ist ein Pfad von s nach  $t^8$ , bei dem es sowohl Vorwärtsals auch Rückwärtskanten geben kann, wobei für Vorwärtskanten f(e) < c(e) und Rückwärtskanten f(e) > 0 gelten soll.

## Beispiel.



Die Vorwärtskanten dieses s,t-Pfades sind  $(v_1,v_2),\ (v_2,v_3),\ (v_4,v_5),\ (v_6,v_7)$  und die Rückwärtskanten

 $<sup>^8\</sup>mathrm{Statt}$ "Pfad von snach t" sagt man auch kurz "s,t-Pfad".

sind  $(v_4, v_3)$  und  $(v_6, v_5)$ . Soll dieser Pfad ein flussvergrößernder Pfad sein, so muss also gelten:

$$f(v_1, v_2) < c(v_1, v_2)$$

$$f(v_2, v_3) < c(v_2, v_3)$$

$$f(v_4, v_3) > 0$$

$$f(v_4, v_5) < c(v_4, v_5)$$

$$f(v_6, v_5) > 0$$

$$f(v_6, v_7) < c(v_6, v_7).$$

Gegeben sei, wie in obiger Definition, ein Netzwerk N = (G, c, s, t) mit G = (V, E) sowie ein Fluss f auf N. Existiert ein flussvergrößernder Pfad

$$s = v_1, \ldots, v_k = t,$$

so kann man diesen Pfad dazu benutzen, um aus f einen Fluss  $f^+$  zu gewinnen, für den  $w(f^+) > w(f)$  gilt; anhand unseres Beispiels hatten wir dies bereits gesehen – allgemein geht dies wie folgt: Zu jeder Kante unseres Pfades definieren wir eine Zahl  $\alpha_i$ , indem wir für Vorwärtskanten  $(v_i, v_{i+1})$  festsetzen:

$$\alpha_i = c(v_i, v_{i+1}) - f(v_i, v_{i+1});$$

für Rückwärtskanten sei dagegen

$$\alpha_i = f(v_{i+1}, v_i).$$

Dann gilt in jedem Fall  $\alpha_i > 0$ . Wir setzen

$$\alpha := \min \Big\{ \alpha_i : i = 1, \dots, k - 1 \Big\},\,$$

d.h.,  $\alpha$  ist der kleinste Wert unter den  $\alpha_i$  und natürlich gilt  $\alpha > 0$ .

Wir definieren den neuen Fluss  $f^+$  wie folgt:

- Es gelte  $f^+(v_i, v_{i+1}) = f(v_i, v_{i+1}) + \alpha$ , falls  $(v_i, v_{i+1})$  eine Vorwärtskante unseres Pfades ist.
- Falls  $(v_{i+1}, v_i)$  eine Rückwärtskante unseres Pfades ist, so sei  $f^+(v_{i+1}, v_i) = f(v_{i+1}, v_i) \alpha$ .
- $\bullet$  Für alle anderen Kanten lassen wir f unverändert.

Aufgrund der Konstruktion von  $f^+$  gilt dann:  $f^+$  ist ein Fluss auf N mit

$$w(f^+) = w(f) + \alpha. \tag{9.4}$$

Wegen  $\alpha > 0$  haben wir also  $w(f^+) > w(f)$ .

Man beachte: Alle Kapazitäten sind ganze Zahlen, da wir ja  $c(e) \in \mathbb{N} \cup \{0\}$  für alle Kanten  $e \in E$  voraussetzen.

Sind auch alle f(e) ganze Zahlen, so sprechen wir von einem ganzzahligen Fluss.

Ist f ein ganzzahliger Fluss, so folgt aus der Definition von  $\alpha$ , dass auch  $\alpha$  eine ganze Zahl ist und dass somit  $\alpha \geq 1$  gilt. Wir halten fest:

Ist 
$$f$$
 ganzzahlig, so auch  $f^+$ , und es gilt  $w(f^+) \ge w(f) + 1$ . (9.5)

Unsere Überlegungen legen das folgende Verfahren zur Bestimmung eines maximalen Flusses in einem Netzwerk nahe.

#### Ford-Fulkerson-Methode

- **1.** Man startet mit dem *Nullfluss*  $f_0$ : Dies ist der (ganzzahlige) Fluss, für den  $f_0(e) = 0$  für alle  $e \in E$  gilt.
- 2. Ist bereits ein ganzzahliger Fluss  $f_n$  konstruiert, so suche man nach einem  $f_n$ -vergrößernden Pfad  $P^9$ 
  - **2.1.** Existiert ein solches P, so benutze man P, um aus  $f_n$  einen ganzzahligen Fluss  $f_{n+1}$  mit  $w(f_{n+1}) \ge w(f_n) + 1$  zu gewinnen; man wiederhole dann 2. mit  $f_{n+1}$  anstelle von  $f_n$ .
  - **2.2.** Existiert kein solcher Pfad P, so ist man fertig, da wie wir gleich sehen werden in diesem Fall ein Schnitt (S,T) mit  $w(f_n)=c(S,T)$  existiert, was ja bedeutet, dass  $w(f_n)$  maximal sein muss.

Man nennt das beschriebene Verfahren zur Bestimmung eines maximalen Flusses die Ford-Fulkerson-Methode (oder das Ford-Fulkerson-Verfahren oder den Ford-Fulkerson-Algorithmus).

Der wichtigste Punkt, der noch zu klären ist, betrifft die in 2.2. gemachte Aussage, dass es im Fall, dass kein  $f_n$ -vergrößernder Pfad existiert, immer einen Schnitt (S,T) mit

$$w(f_n) = c(S, T) \tag{9.6}$$

geben muss.

Wir werden sehen, dass man als Ergebnis des Ford-Fulkerson-Algorithmus nicht nur einen Maximalfluss  $f_n$  erhält, sondern dass man im letzten Schritt des Verfahrens gleichzeitig auch einen Schnitt (S,T), für den (9.6) gilt, ganz umsonst mitgeliefert bekommt.

Das kommt Ihnen ja sicherlich bekannt vor. Schauen Sie sich noch einmal Seite 61 an!

Am Ende des Verfahrens erhält man also neben einem maximalen Fluss auch einen minimalen Schnitt und hat somit ein Zertifikat für die Optimalität des gefundenen Flusses in der Hand. (Stellen Sie sich vor, dass jemand anderes bezweifelt, dass der von Ihnen gefundene Fluss  $f^*$  tatsächlich maximal ist. Dann brauchen Sie nur den ebenfalls gefundenen minimalen Schnitt  $(S^*, T^*)$  aus der Tasche zu holen und darauf hinzuweisen, dass

$$w(f^*) = c(S^*, T^*)$$

gilt: Ihr Gegenüber wird sofort verstummen.)

Hier ist nun der noch fehlenden Baustein.

#### Feststellung 3.

Ist N = (G, c, s, t) ein Netzwerk mit G = (V, E) und ist f ein Fluss auf N, für den es keinen f-vergrößernden Pfad P gibt, so existiert ein Schnitt (S, T) mit w(f) = c(S, T).

Bevor wir diese Feststellung beweisen, erläutern wir die Grundidee: Stellen Sie sich vor, dass Sie in der n-ten Iteration des Ford-Fulkerson-Verfahrens den Fluss  $f_n$  erhalten haben und dass  $f_n$  maximal ist – was Sie allerdings noch nicht wissen. Sie steigen also in die (n+1)-te Iteration ein und versuchen einen  $f_n$ -vergrößernden Pfad P zu konstruieren, wobei Sie bei der Quelle s starten und versuchen, die Senke t mit einem solchen Pfad zu erreichen. Da  $f_n$  bereits maximal ist, wird das nicht gelingen – Sie werden immer nur Knoten  $v \neq t$  erreichen.

Die Menge aller Knoten v, die Sie auf diese Art erreichen können, nennen Sie S; die Menge der übrigen Knoten nennen Sie T.

Es ist nicht schwer, sich zu überlegen, dass für den auf diese Art gefundenen Schnitt (S, T) gilt:  $w(f_n) = c(S, T)$  (siehe hierzu auch die Zeichnung am Ende des Beweises von Feststellung 3).

Beweis von Feststellung 3. Wir setzen voraus, dass N = (G, c, s, t) ein Netzwerk mit G = (V, E) ist und dass f ein Fluss auf N ist, für den es keinen f-vergrößernden Pfad gibt. Ein in s beginnender Pfad

$$s = v_1, \dots, v_k$$

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Es ist nicht schwer, diese Suche systematisch zu betreiben; Details hierzu werden später besprochen.

des G zugrundeliegenden ungerichteten Graphen heiße zulässiger Pfad, falls für jedes  $i \in \{1, \dots, k-1\}$  entweder

$$(v_i, v_{i+1}) \in E$$
 und  $f(v_i, v_{i+1}) < c(v_i, v_{i+1})$ 

oder

$$(v_{i+1}, v_i) \in E$$
 und  $0 < f(v_{i+1}, v_i)$ 

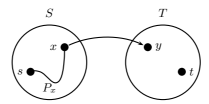
gilt. Der Fall k=1 ist dabei nicht ausgeschlossen, d.h., der Pfad, der nur aus dem Knoten s besteht, ist auch ein zulässiger Pfad.

Wir definieren nun S als die Menge derjenigen  $v \in V$ , für die es einen zulässigen Pfad von s nach v gibt. Dann gilt  $s \in S$ , da der einpunktige Pfad, der nur aus s besteht, ein zulässiger Pfad ist. Außerdem gilt  $t \notin S$ , da es andernfalls einen f-vergrößernden Pfad geben würde. Wir setzen  $T = \overline{S}$ . Es handelt sich bei (S,T) also um einen Schnitt.

Wir zeigen nun, dass für diesen Schnitt (S,T) gilt:

$$w(f) = c(S, T). (9.7)$$

Zum Nachweis von (9.7) sei (x, y) eine beliebige Kante aus E mit  $x \in S$  und  $y \in T$ . Wegen  $x \in S$  existiert ein zulässiger Pfad  $P_x$ , der in x endet (siehe Zeichnung). Es folgt f(x, y) = c(x, y), da man andernfalls  $P_x$  zu einem in y endenden zulässigen Pfad verlängern könnte, im Widerspruch zu  $y \notin S$ .



Da (x,y) eine beliebige Kante aus E mit  $x \in S$  und  $y \in T$  war, gilt also f(x,y) = c(x,y) für alle derartigen Kanten, d.h., es gilt:

$$f^{+}(S) = f(S,T) = c(S,T).$$

Auf eine ganz ähnliche Art findet man, dass gilt (Übungsaufgabe!):

$$f^{-}(S) = f(T, S) = 0.$$

Aufgrund des Hilfssatzes (vgl. Seite 95) wissen wir, dass

$$w(f) = f^{+}(S) - f^{-}(S)$$

gilt. Insgesamt ergibt sich demnach:

$$w(f) = f^{+}(S) - f^{-}(S) = c(S, T).$$

**Zu guter Letzt**: Ist  $K = \sum_{e \in E} c(e)$  die Summe aller in N vorkommenden Kantenkapazitäten, so gilt aufgrund von Feststellung 2 natürlich  $w(f) \leq K$ . Dadurch ist sichergestellt, dass man beim Ford-Fulkerson-Verfahren nach endlich vielen Flussvergrößerungen fertig ist. (Man beachte vor allem (9.5)!)

Das Verfahren terminiert also, man kommt nach endlich vielen Flussvergrößerungen zu **2.2.**, womit auch das *Max-Flow Min-Cut Theorem* bewiesen ist.

Das Ford-Fulkerson-Verfahren wird in der englischsprachigen Literatur auch

 $labelling\ algorithm$ 

genannt; wir werden in Kürze sehen, woher der Name kommt. (Auf Deutsch sagt man übrigens Labelling-Algorithmus oder Markierungsalgorithmus.)

In diesem Abschnitt sind wir (zumindest teilweise) der Darstellung in den folgenden Büchern gefolgt:

- D. Jungnickel: Graphs, Networks and Algorithms. Springer-Verlag. 2008. 3. Auflage.
- A. Beutelspacher, M.-A. Zschiegner: *Diskrete Mathematik für Einsteiger*. Vieweg-Verlag. 2007. 3. Auflage.

Wir besprechen nun weitere Details des Labelling-Algorithmus, wobei wir verstärkt nach Jungnickel vorgehen; unter anderem lernen wir auch den Algorithmus von Edmonds und Karp kennen.

Eine Bezeichnung, die im Jungnickel häufig auftaucht: Ist e eine Kante eines Digraphen, so bezeichnet  $e^-$  den Anfangsknoten und  $e^+$  den Endknoten von e.



Hier zunächst einmal der *Labelling-Algorithmus in Grobform*, wie er im Jungnickel beschrieben wird<sup>10</sup>:

- (1)  $f(e) \leftarrow 0$  for all edges e;
- (2) while there exists an augmenting path with respect to f do
- (3) let  $W = (e_1, \dots, e_n)$  be an augmenting path from s to t;
- (4)  $d \leftarrow \min(\{c(e_i) f(e_i) : e_i \text{ is a forward edge in } W\} \cup \{f(e_i) : e_i \text{ is a backward edge in } W\});$
- (5)  $f(e_i) \leftarrow f(e_i) + d$  for each forward edge  $e_i$ ;
- (6)  $f(e_i) \leftarrow f(e_i) d$  for each backward edge  $e_i$ ;
  - (7) od

Die Markierungen (labels) sind in dieser Grobform noch nicht vorhanden. Sie kommen erst ins Spiel, wenn es um die *Details* geht. Insbesondere ist ja noch festzulegen, auf welche Art die Suche nach einem "augmenting path" erfolgen soll. Außerdem bietet es sich an, die Suche nach einem solchen Pfad und die Berechnung von d geeignet zu kombinieren. Und schließlich wollen wir ja gar nicht nur einen maximalen Fluss, sondern auch einen minimalen Schnitt bestimmen. All dies führt zur Verwendung von "labels". (Es sind übrigens die Knoten, die markiert werden; es geht also nicht um Kanten-, sondern um Knotenmarkierungen.)

Hier nun die Details des Labelling-Algorithmus (aus Jungnickel: *Graphs, Networks and Algorithms*, Springer-Verlag (2008, 3. Auflage)):

#### Labelling algorithm of Ford and Fulkerson.

Let N = (G, c, s, t) be a flow network.

```
Procedure FORDFULK(N, f, S, T)
```

- (1) for  $e \in E$  do  $f(e) \leftarrow 0$  od
- (2) label s with  $(-, \infty)$ ;
- (3) for  $v \in V$  do  $u(v) \leftarrow \text{false}$ ;  $d(v) \leftarrow \infty$  od
- (4) repeat
- (5) choose a vertex v which is labelled and satisfies u(v) = false;
- (6) **for**  $e \in \{e \in E : e^- = v\}$  **do**
- (7) if  $w = e^+$  is not labelled and f(e) < c(e) then
- (8)  $d(w) \leftarrow \min\{c(e) f(e), d(v)\}; \text{ label } w \text{ with } (v, +, d(w)) \text{ fi}$

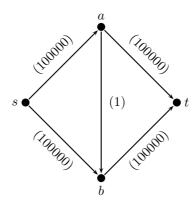
 $<sup>^{10}</sup>$  Zur Erinnerung: Im Englischen heißt flussvergrößernder Pfad  $augmenting\ path.$  Im Deutschen wird häufig auch  $zunehmender\ Weg$ gesagt.

```
(9)
              od
              for e \in \{e \in E : e^+ = v\} do
(10)
                   if w = e^- is not labelled and f(e) > 0 then
(11)
                   d(w) \leftarrow \min\{f(e), d(v)\}; \text{ label } w \text{ with } (v, -, d(w)) \text{ fi}
(12)
(13)
(14)
              u(v) \leftarrow \text{true};
(15)
              if t is labelled
              then let d be the last component of the label of t;
(16)
                   w \leftarrow t;
(17)
(18)
                   while w \neq s do
                         find the first component v of the label of w;
(19)
(20)
                         if the second component of the label of w is +
                         then set f(e) \leftarrow f(e) + d for e = vw
(21)
(22)
                         else set f(e) \leftarrow f(e) - d for e = wv
(23)
(24)
                         w \leftarrow v
(25)
                   od
(26)
                   delete all labels except for the label of s;
                   for v \in V do d(v) \leftarrow \infty; u(v) \leftarrow false od
(27)
(28)
        until u(v) = \text{true for all vertices } v \text{ which are labelled;}
(29)
(30)
        let S be the set of vertices which are labelled and put T \leftarrow V \setminus S
```

Eine Anmerkung zu den Bezeichnungen: Die Wahl des Buchstabens u leitet sich von "untersucht" (engl. scanned) her; u(v) = true bedeutet dementsprechend, dass der Knoten v in der jeweiligen Iteration abschießend untersucht wurde.

## 9.4 Der Algorithmus von Edmonds und Karp

Einen "Schönheitsfehler" hat der vorgestellte Algorithmus allerdings noch. Das wird deutlich, wenn wir uns das folgende Beispiel anschauen:



Die geklammerten Zahlen an den Kanten sind die Kapazitäten. Man sieht sofort, dass der optimale Flusswert gleich 200000 ist.

Wendet man das Ford-Fulkerson-Verfahren an, so könnte es einem bei ungeschickter Wahl der flussvergrößernden Pfade passieren, dass in jeder Iteration der Fluss nur um den Wert 1 wächst. (Wie nämlich?) Man wäre also erst nach 200000 Iterationen fertig – und das, obwohl das Netzwerk nur 4 Knoten hat!

Dieses Defizit des Labelling-Algorithmus gilt es also zu beseitigen. Der folgende Satz von Edmonds und Karp zeigt, wie das geschehen  $kann^{11}$ .

## Satz (Edmonds und Karp, 1972).

Wählt man im Labelling-Algorithmus den zur Flussvergrößerung verwendeten zunehmenden Pfad P immer so, dass P möglichst wenige Kanten enthält, so terminiert der Algorithmus nach höchstens

$$\left| \frac{(n-1)m}{2} \right|$$

Flussvergrößerungen (für n = |V| und m = |E|).

Im Satz von Edmonds und Karp wird also eine obere Schranke für die Zahl der Flussvergrößerungen angegeben, die unabhängig von der Größe der Kapazitäten ist. Stattdessen ist die angegebene Schranke nur von der Knotenzahl n = |V| und der Kantenzahl m = |E| abhängig.

Allerdings muss sichergestellt sein, dass auch immer ein möglichst kurzer zunehmender Pfad ausgewählt wird, wobei "möglichst kurz" natürlich bedeuten soll, dass P unter allen zunehmenden Pfaden möglichst wenige Kanten besitzt.

Dies ist nicht schwer zu erreichen, man erledigt dies, indem man in Zeile (5) des Algorithmus wie bei einer Breitensuche (engl. breadth first search; kurz: BFS) vorgeht.

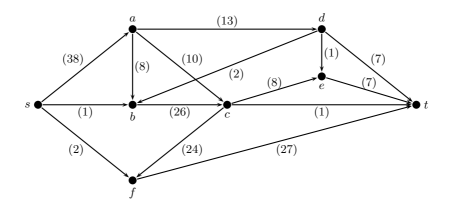
Hierzu ist (5) nur durch die modifizierte Zeile (5') zu ersetzen:

(5') among all vertices with u(v) = false, let v be the vertex which was labelled first.

Stichwort zu (5'): first labelled – first scanned. Den derart modifizierten Labelling-Algorithmus nennt man den Algorithmus von Edmonds und Karp.

Das nachfolgende, etwas umfangreichere Beispiel illustriert die Arbeitsweise des Algorithmus von Edmonds und Karp.

**Beispiel** (aus Jungnickel). Es geht um das folgende Netzwerk N, bei dem die Kapazitäten in Klammern angegeben sind:



Im Folgenden wird der Algorithmus von Edmonds und Karp verwendet, um für N einen maximalen Fluss und einen minimalen Schnitt zu bestimmten. Die Zahlen ohne Klammern geben den Fluss durch die einzelnen Kanten an, wobei es natürlich mit dem Nullfluss (siehe Abbildung 9.1) losgeht. Die Knoten

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>Einen Beweis des Satzes von Edmonds und Karp findet man beispielsweise im Jungnickel.

werden in Abbildung 9.1 in der Reihenfolge a, b, f, c, d, t markiert; e wurde nicht markiert, da bereits zuvor in Zeile (15) des Labelling-Algorithmus festgestellt wird, dass die Senke t mit einem Label versehen wurde. Der gefundene zunehmende Pfad wird immer fett gezeichnet.

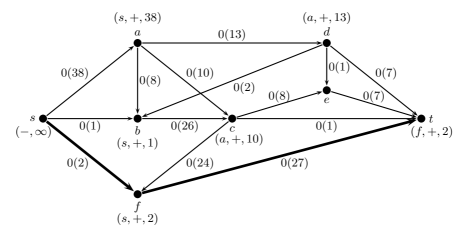


Abbildung 9.1:  $w(f_0) = 0$ .

Hier nun der weitere Verlauf:

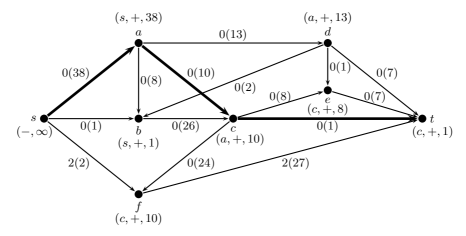


Abbildung 9.2:  $w(f_1) = 2$ .

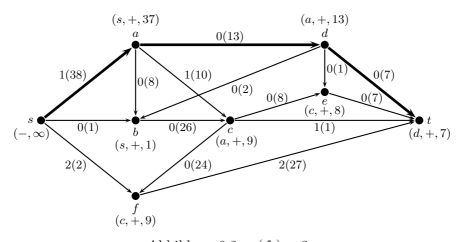


Abbildung 9.3:  $w(f_2) = 3$ .

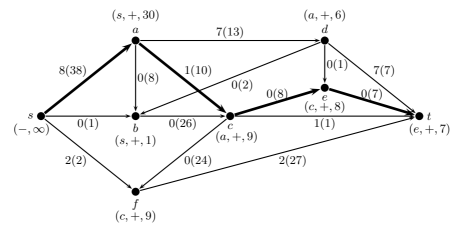


Abbildung 9.4:  $w(f_3) = 10$ .

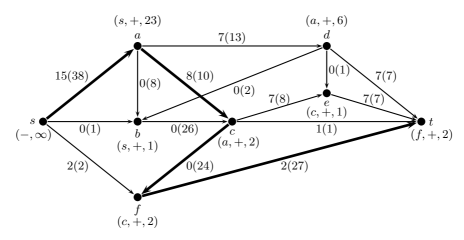


Abbildung 9.5:  $w(f_4) = 17$ .

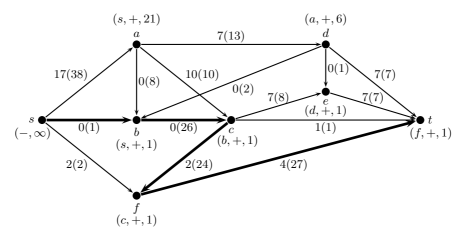


Abbildung 9.6:  $w(f_5) = 19$ .

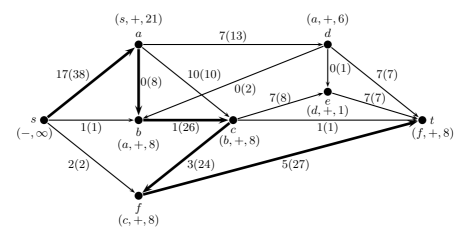


Abbildung 9.7:  $w(f_6) = 20$ .

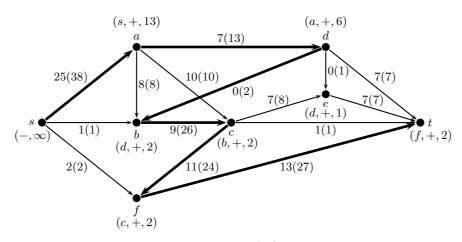


Abbildung 9.8:  $w(f_7) = 28$ .

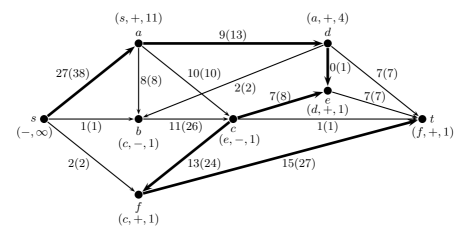


Abbildung 9.9:  $w(f_8) = 30$ .

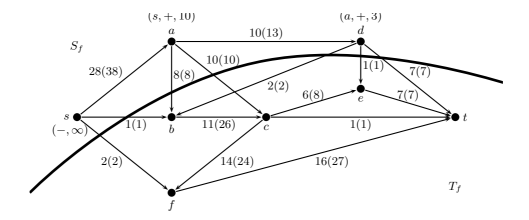


Abbildung 9.10:  $w(f_9) = 31 = c(S_f, T_f)$ .

#### Bemerkungen zur Komplexität

Die Komplexität des Algorithmus von Edmonds und Karp ist  $O(nm^2)$  für n = |V| und m = |E|. Wir skizzieren, weshalb dies so ist: Das Auffinden eines zunehmenden Pfades (bzw. im letzten Schritt die vergebliche Suche nach einem solchen) ist in O(m) Schritten durchführbar, da jede Kante höchstens zweimal untersucht wird; und beim anschließenden Ändern des Flusses ist jede Kante höchstens einmal involviert. Da es nach dem Satz von Edmonds und Karp nur O(nm) Flussvergrößerungen gibt, folgt insgesamt die Komplexitätsschranke  $O(nm^2)$ .

Es gibt zahlreiche andere Algorithmen zum Auffinden eines Maximalflusses in einem Netzwerk – wir haben hier nur die ersten Anfänge behandelt. Wer mehr wissen möchte, kann beispielsweise zu den Büchern von Cormen et al oder Jungnickel greifen. Stellvertretend für die vielen anderen Lehrbücher, in denen Weiterführendes behandelt wird, sei genannt:

• Jon Kleinberg, Éva Tardos: Algorithm Design. Pearson-Verlag. 2006.

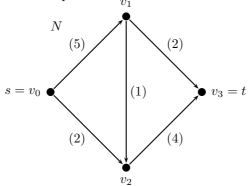
# 10 Max-Flow und Min-Cut als LP-Probleme

# 10.1 Ein einführendes Beispiel

Man kann viele Ähnlichkeiten zwischen dem Labelling-Algorithmus und dem Simplexalgorithmus beobachten, beispielsweise diese: Am Schluss, wenn keine Verbesserung mehr möglich ist, erhält man in beiden Fällen eine "Zugabe"; genauer gilt:

- Beim Simplexalgorithmus erhält man zusätzlich eine optimale Lösung des dualen Problems;
- Beim Labelling-Algorithmus erhält man neben einem maximalen Fluss auch einen *minimalen Schnitt*.

Diese Ähnlichkeiten hängen natürlich damit zusammen, dass man das Problem, einen maximalen Fluss in einem Netzwerk zu finden, in ein LP-Problem umformulieren kann. Dies hatten wir in Abschnitt 6.2 bereits anhand eines Beispiels besprochen – in Abschnitt 10.2 wird der allgemeine Fall behandelt werden. Darüber hinaus wollen wir uns auch mit dem zum Maximalflussproblem dualen Problem befassen. Zum Einstieg betrachten wir ein weiteres Beispiel:



Die geklammerten Zahlen an den Kanten bezeichnen die Kapazitäten. Für jede Kante führen wir eine Variable ein, die den Fluss durch diese Kante angibt: Führt die Kante e von  $v_i$  nach  $v_j$ , so bezeichnen wir die dazugehörige Variable mit  $x_{ij}$ .

Im obigen Beispiel haben wir es also mit den folgenden Variablen zu tun:

$$x_{01}, \quad x_{02}, \quad x_{12}, \quad x_{13}, \quad x_{23}.$$

Das dazugehörige LP-Problem – wir wollen es (P) nennen – lautet:

maximiere  $x_{01} + x_{02}$ unter den Nebenbedingungen

$$x_{01} - x_{12} - x_{13} = 0$$

$$x_{02} + x_{12} - x_{23} = 0$$

$$x_{01} \le 5$$

$$x_{02} \le 2$$

$$x_{12} \le 1$$

$$x_{13} \le 2$$

$$x_{23} \le 4$$

$$x_{01}, \dots, x_{23} \ge 0$$

Wir stellen außerdem das duale Problem (D) hierzu auf.

Die ersten beiden Nebenbedingungen von (P) beziehen sich auf die inneren Knoten  $v_1$  und  $v_2$ ; die dazugehörigen dualen Variablen wollen wir  $y_1$  und  $y_2$  nennen. Es handelt sich um freie Variablen, da es sich bei den ersten beiden Nebenbedingungen von (P) um Gleichungen handelt.

Die anschließenden fünf Ungleichungen von (P) beziehen sich auf die fünf Kanten von N. Die dazugehörigen dualen Variablen wollen wir  $y_{01}$ ,  $y_{02}$ ,  $y_{12}$ ,  $y_{13}$  und  $y_{23}$  nennen.

Das duale Problem (D) lautet wie folgt:

minimiere 
$$5y_{01} + 2y_{02} + y_{12} + 2y_{13} + 4y_{23}$$
 unter den Nebenbedingungen

$$y_{1} + y_{01} \ge 1$$

$$y_{2} + y_{02} \ge 1$$

$$-y_{1} + y_{2} \ge 0$$

$$-y_{1} + y_{13} \ge 0$$

$$-y_{2} + y_{23} \ge 0$$

$$y_{01}, \dots, y_{23} \ge 0$$

# 10.2 Das primale Problem (Max-Flow)

Nachdem wir in 10.1 anhand eines Beispiels gesehen haben, wie man zu (P) und (D) gelangt, wollen wir nun für ein beliebiges Flussnetzwerk N = (G, c, s, t) mit G = (V, E) das Entsprechende durchführen. Zu diesem Zweck benennen wir zunächst die Knoten von N wie folgt:

- $v_0$  sei die Quelle, d.h.,  $v_0 = s$ ;
- $v_1, \ldots, v_n$  seien die inneren Knoten;
- $v_{n+1}$  sei die Senke, d.h.,  $v_{n+1} = t$ .

Für jede Kante  $(v_i, v_j)$  führen wir eine Variable  $x_{ij}$  ein; die Kapazität der Kante  $(v_i, v_j)$  sei mit  $c_{ij}$  bezeichnet. Es folgt die Beschreibung von (P):

Zielfunktion: maximiere 
$$\sum_{(v_0, v_j) \in E} x_{0j}$$

Ne benbeding ungen:

(I) Für jeden inneren Knoten  $v_i$  gibt es eine Nebenbedingung, die wie folgt lautet<sup>1</sup>:

$$\sum_{(v_j, v_i) \in E} x_{ji} - \sum_{(v_i, v_j) \in E} x_{ij} = 0.$$
(10.1)

- (II) Für jede Kante  $(v_i, v_j) \in E$  gibt es die Nebenbedingung  $x_{ij} \leq c_{ij}$ .
- (III) Für jede Variable  $x_{ij}$  gilt die Nichtnegativitätsbedingung  $x_{ij} \geq 0$ .

Damit ist (P) aufgestellt. Es gibt in (P) also – abgesehen von den Nichtnegativitätsbedingungen – zwei Typen von Nebenbedingungen

- (I) die Knotenbedingungen,
- (II) die Kapazitätsbedingungen.

Durch die Aufstellung von (P) haben wir gesehen, dass man das Problem, einen maximalen Fluss in einem Netzwerk zu finden, als ein LP-Problem formulieren kann.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Man beachte: In (10.1) ist der Index i fest gewählt. Die Formel besagt, dass in  $v_i$  ebenso viel hinein wie hinaus

#### Feststellung 1.

Beim Maximalflussproblem handelt es sich um ein spezielles LP-Problem.

# 10.3 Das duale Problem (Min-Cut)

Nun wenden wir das Dualisierungsrezept auf das in 10.2 aufgestellte Problem (P) an (vgl. Seite 73): Zu jedem inneren Knoten  $v_i$  gehört dann eine duale Variable  $y_i$ , und zu jeder Kante  $(v_i, v_j) \in E$  haben wir eine duale Variable  $y_{ij}$ . Unter Benutzung dieser Bezeichnungen stellen wir im Folgenden das duale Problem (D) auf. Dabei wird sich herausstellen, dass es einen sehr engen Zusammenhang zwischen minimalen Schnitten (S, T) von N und optimalen Lösungen von (D) gibt. Unser Ergebnis lässt sich so aussprechen: Ein minimaler Schnitt (S, T) von N stellt eine optimale Lösung von (D) dar.

Es folgt die Beschreibung des zu (P) dualen Problems (D):

Zielfunktion: minimiere 
$$\sum_{(v_i,v_j)\in E} c_{ij} y_{ij}$$

Nebenbedingungen: Zu jeder Kante  $(v_i, v_j) \in E$  gehört eine Nebenbedingung. Im Einzelnen gilt Folgendes:

(I) Gilt i = 0 und  $j \le n$ , d.h.,  $(v_i, v_j)$  führt von der Quelle zu einem inneren Knoten, so lautet die dazugehörige Nebenbedingung

$$y_j + y_{0j} \ge 1$$
 bzw.  $y_{0j} \ge 1 - y_j$ .

(II) Gilt sowohl  $1 \le i \le n$  als auch  $1 \le j \le n$ , d.h.,  $(v_i, v_j)$  verbindet zwei innere Knoten, so lautet die dazugehörige Nebenbedingung

$$-y_i + y_j + y_{ij} \ge 0$$
 bzw.  $y_{ij} \ge y_i - y_j$ .

(III) Gilt  $i \ge 1$  und j = n + 1, d.h.,  $(v_i, v_j)$  führt von einem inneren Knoten zur Senke, so lautet die dazugehörige Nebenbedingung

$$-y_i + y_{in+1} \ge 0 \qquad \text{bzw.} \qquad y_{in+1} \ge y_i.$$

(IV) Gilt i = 0 und j = n + 1, d.h., es liegt der Fall vor, dass  $(v_i, v_j)$  direkt von der Quelle zur Senke führt, so lautet die dazugehörige Nebenbedingung

$$y_{0n+1} \ge 1$$
.

(V) Für die Variablen  $y_{ij}$  gilt  $y_{ij} \ge 0$ , während die  $y_i$  freie Variablen sind.

Es ist möglich, die vier verschiedenen Typen (I)-(IV) von Nebenbedingungen in einheitlicher Form zu schreiben. Zu diesem Zweck definieren wir zusätzlich  $y_0$  und  $y_{n+1}$ , indem wir festlegen:

$$y_0 = 1$$
 und  $y_{n+1} = 0$ .

Dann gilt in jedem der Fälle (I)-(IV)<sup>2</sup>: Die zu  $(v_i, v_i) \in E$  gehörige Nebenbedingung lautet

$$y_{ij} \ge y_i - y_j.$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Prüfen Sie dies nach!

Wir können das zum Problem des maximalen Flusses duale Problem (D) also auch so schreiben:

$$\text{minimiere } \sum_{(v_i, v_j) \in E} c_{ij} y_{ij}$$

unter den Nebenbedingungen

$$y_{ij} \geq y_i - y_j$$
 für alle  $(v_i, v_j) \in E$  (D)  
 $y_0 = 1$   
 $y_{n+1} = 0$   
 $y_{ij} \geq 0$  für alle  $(v_i, v_j) \in E$ 

Um in einem Netzwerk einen maximalen Fluss zu bestimmen, könnte man auch mit dem Simplexalgorithmus arbeiten. Das tut man jedoch in der Regel nicht, sondern man verwendet Algorithmen, die – wie der Labelling-Algorithmus – von der speziellen Struktur des Maximalflussproblems Gebrauch machen. (Der Simplexalgorithmus ist ja eher eine Art Allzweckwaffe, mit der man jedes LP-Problem behandeln kann.)

Der Simplexalgorithmus liefert immer auch eine optimale Lösung des dualen Problems. Lässt sich dies auch vom Labelling-Algorithmus sagen?

Die Antwort auf diese Frage lautet ja!

Weshalb ist das so? Nun, der Labelling-Algorithmus liefert – wie wir wissen – einen minimalen Schnitt, und aus einem minimalen Schnitt lässt sich (wie wir sehen werden) auf eine sehr einfache Weise eine optimale Lösung des dualen Problems gewinnen.

Wir können also festhalten:

#### Feststellung 2.

Der Labelling-Algorithmus liefert neben einem maximalen Fluss auch einen minimalen Schnitt – und somit eine optimale Lösung des zum Maximalflussproblem dualen Problems.

Wie man aus einem minimalen Schnitt eine optimale Lösung des dualen Problems gewinnt, soll nun beschrieben werden. Zu diesem Zweck betrachten wir zunächst einen beliebigen Schnitt (S, T) von N.

Zu (S,T) definieren wir eine dazugehörige zulässige Lösung von (D) wie folgt<sup>3</sup>:

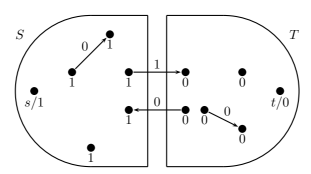
Wir setzen

$$y_i = \begin{cases} 1, & \text{falls } v_i \in S; \\ 0, & \text{falls } v_i \in T \end{cases}$$

sowie

$$y_{ij} = \begin{cases} 1, & \text{falls } (v_i, v_j) \in (S, T); \\ 0, & \text{sonst.} \end{cases}$$

Diese Festlegung der dualen Variablen ist in der folgenden Skizze dargestellt:



<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Mit (D) ist hier und im Folgenden natürlich das zum Maximalflussproblem duale Problem gemeint (vgl. Seite 112).

Man überprüft leicht, dass dies eine zulässige Lösung von (D) ist, für die darüber hinaus gilt:

Der Zielfunktionswert 
$$\sum_{(v_i,v_j)\in E} c_{ij}y_{ij}$$
 für diese zulässige Lösung von  $(D)$  ist gleich  $c(S,T)$ . (10.2)

Die Feststellung (10.2) gilt für jeden beliebigen Schnitt (S,T) von N. Ist (S,T) nun ein minimaler Schnitt, so gilt nach dem Max-Flow Min-Cut Theorem  $c(S,T)=w(f^*)$ , wobei  $f^*$  einen Maximalfluss von N bezeichnet. Für einen minimalen Schnitt können wir (10.2) also auch so aussprechen:

Der Zielfunktionswert für eine zulässige Lösung von (D), die (wie beschrieben) von einem minimalen Schnitt 
$$(S,T)$$
 herrührt, ist gleich  $w(f^*)$ . (10.3)

Es folgt, dass die zulässige Lösung von (D), von der in (10.3) die Rede ist, eine optimale Lösung von (D) sein muss. (Man beachte:  $f^*$  ist eine zulässige Lösung des zu (D) gehörigen primalen Problems (P) und  $f^*$  besitzt ebenfalls den Zielfunktionswert  $w(f^*)$ .)

Damit ist gezeigt, dass zu einem minimalen Schnitt (S,T) immer eine optimale Lösung von (D) dazugehört, die man (wie beschrieben) auf eine ganz einfache Art aus (S,T) erhalten kann.

# 11 Matchings in bipartiten Graphen

In diesem Abschnitt geht es größtenteils um eine Anwendung der Ergebnisse über Maximalflüsse auf ungerichtete Graphen.

# 11.1 Einführung

Wir wiederholen zunächst einmal die Definition eines ungerichteten Graphen, die wir bereits aus den Grundvorlesungen kennen.

#### Definition.

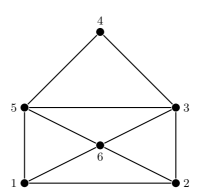
Ein ungerichteter Graph G ist ein Paar (V, E), wobei V eine beliebige endliche Menge und E eine Teilmenge der Menge aller zweielementigen Teilmengen von V ist. Man nennt V die Knotenmenge und E die Kantenmenge von G.

#### Beispiel.

$$V = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}$$

$$E = \{\{1, 2\}, \{2, 3\}, \{3, 4\}, \{4, 5\}, \{1, 5\}, \{3, 5\}, \{1, 6\}, \{2, 6\}, \{3, 6\}, \{5, 6\}\}\}$$

Den Graphen dieses Beispiels kann man wie folgt darstellen:



Wir setzen die in "Mathematik I (DM)" behandelten Grundbegriffe über Graphen und die dort verwendeten Schreibweisen als bekannt voraus.

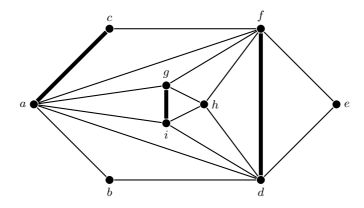
In der Überschrift dieses Abschnitts kommen die beiden Begriffe "Matching" und "bipartiter Graph" vor. Im Folgenden werden diese beiden Begriffe definiert und erläutert.

#### Definition.

Es sei G = (V, E) ein (ungerichteter) Graph<sup>1</sup>. Eine Teilmenge M von E wird ein Matching von G genannt, falls verschiedene Kanten von M niemals einen Knoten gemeinsam haben.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Wir wollen hier die folgende *Konvention* verwenden: Liegt ein ungerichteter Graph vor, so kann das Adjektiv "ungerichtet" auch wegfallen; liegt hingegen ein gerichteter Graph vor, so soll das Adjektiv "gerichtet" nicht weggelassen werden.

In der folgenden Skizze wird ein Graph G und ein Matching M von G dargestellt:



Die Kanten von M wurden fett gezeichnet. M besteht aus drei Kanten:

$$M = \Big\{ \{a,c\}, \ \{g,i\}, \ \{d,f\} \Big\}.$$

Können Sie ein Matching mit mehr als drei Kanten angeben?

**Zur Übung**: Geben Sie einen zusammenhängenden Graphen G mit 10 Kanten an, für den gilt: Es gibt in G ein Matching M mit |M| = 2, aber ein Matching mit mehr als 2 Kanten gibt es nicht.

#### Definition.

Die  $Matchingzahl\ m(G)$  eines Graphen G wird definiert durch:

$$m(G) = \max \Big\{ |M| : M \text{ ist ein Matching von } G \Big\}.$$

Für den oben abgebildeten Graphen G mit  $V(G) = \{a, ..., i\}$  gilt m(G) = 4.

Unter dem Matching-Problem versteht man das Problem, für einen gegebenen Graphen G ein Matching M mit größtmöglicher Kantenzahl zu finden; mit anderen Worten: Gesucht ist ein Matching M, für das

$$|M| = m(G)$$

gilt.

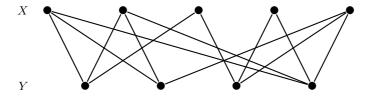
Wir werden das *Matching-Problem für bipartite Graphen* behandeln. Zunächst einmal ist die noch ausstehende Definition eines bipartiten Graphen zu geben.

#### Definition.

Ein Graph G = (V, E) heißt bipartit, falls seine Knotenmenge V in zwei disjunkte Teilmengen X und Y zerlegt werden kann, so dass jede Kante von G einen Knoten aus X mit einem Knoten aus Y verbindet.

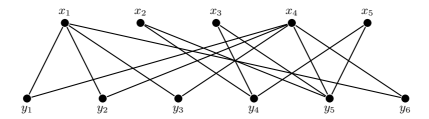
Kanten sollen also immer nur zwischen den Mengen X und Y verlaufen, aber niemals innerhalb von X oder innerhalb von Y.

Hier ein Beispiel eines bipartiten Graphen:



Bipartite Graphen sowie Matchings in bipartiten Graphen treten besonders häufig in Situationen auf, in denen es um die Zuordnung von Personen oder Objekten zu anderen Personen oder Objekten geht – wie etwa im nachfolgenden Problem.

Gegeben seien m Personen und n Jobs. Die Personen seien mit  $x_1, \ldots, x_m$  und die Jobs mit  $y_1, \ldots, y_n$  bezeichnet. Ist eine Person  $x_i$  für einen Job  $y_j$  geeignet, so ziehen wir eine Kante von  $x_i$  nach  $y_j$ , wie beispielsweise im folgenden Graphen:



Die Aufgabe ist nun, möglichst vielen Personen einen Job zu geben, wobei Jobs jedoch nur mit geeigneten Personen zu besetzen sind; außerdem soll kein Job mehrfach vergeben werden und keine Person soll mehr als einen Job erhalten.

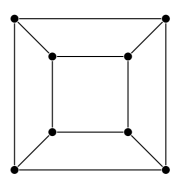
Perfekt wäre es natürlich, wenn jede Person einen Job bekäme und auch kein Job unbesetzt bliebe. In diesem Fall spricht man von einem *perfekten Matching*. Auch wenn es um nicht-bipartite Graphen geht, spricht man von perfekten Matchings.

Der Deutlichkeit halber sei noch einmal die genaue Definition gegeben.

#### Definition.

Es sei G = (V, E) ein Graph. Ein Matching M von G heißt perfekt, falls es zu jedem Knoten v von G eine Kante  $e \in M$  gibt, die v trifft.

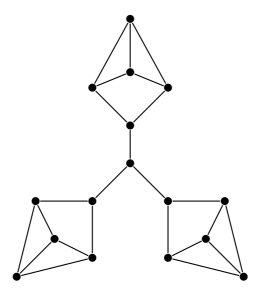
Zur Illustration ein Graph G, der ein perfektes Matching besitzt:



Klar ist: Besitzt ein Graph G = (V, E) ein perfektes Matching, so ist |V| eine gerade Zahl und es gilt

$$m(G) = \frac{|V|}{2}.$$

Zur Übung: Besitzt der folgende Graph ein perfektes Matching?



# 11.2 Ein Algorithmus zur Lösung des Matching-Problems für bipartite Graphen

Nach diesem einführenden Teil kommen wir nun wie angekündigt zum Matching-Problem für bipartite Graphen. Wir folgen dabei zum Teil der Darstellung im folgenden Lehrbuch:

• Jon Kleinberg, Éva Tardos: Algorithm Design. Pearson (2006).

#### 11.2.1 Das Problem

Eingabe: ein bipartiter Graph G = (V, E) mit zugehöriger Knotenpartition  $V = X \cup Y$ .

Gesucht: ein Matching von G mit maximaler Anzahl von Kanten.

Wir setzen im Folgenden stets voraus, dass der betrachtete bipartite Graph G, für den ein Matching mit maximaler Kantenzahl gefunden werden soll, keine Knoten vom Grad 0 ("isolierte~Knoten") besitzt; dies ist möglich, da isolierte Knoten für das Matching-Problem offenbar keine Rolle spielen.

#### 11.2.2 Der Algorithmus

Es soll der Netzwerk-Fluss-Algorithmus von Ford und Fulkerson angewendet werden, um das Matching-Problem für bipartite Graphen zu lösen. Netzwerk-Fluss-Algorithmen lassen sich auf gerichtete Graphen anwenden, beim Matching-Problem geht es jedoch um ungerichtete Graphen; außerdem brauchen wir eine Quelle s, eine Senke t und Kapazitäten.

Dies alles stellt keine Schwierigkeit dar, da wir einen gegebenen bipartiten Graphen in ein passendes Netzwerk überführen können.

Es sei G = (V, E) ein bipartiter Graph mit Knotenpartition  $V = X \cup Y$ . Wir bilden auf folgende Art ein Flussnetzwerk:

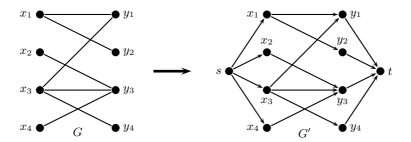
- $\bullet$  Alle Kanten von G werden von X nach Y gerichtet.
- Wir fügen zwei neue Knoten s und t hinzu und verbinden s mit jedem Knoten  $x \in X$  durch die (gerichtete) Kante (s, x); analog: Zu jedem  $y \in Y$  wird die Kante (y, t) hinzugefügt.
- Jede Kante erhält die Kapazität 1.

Den so aus G entstandenen gerichteten Graphen wollen wir G' nennen; das entstandene Netzwerk ist also

$$N = (G', s, t, c)$$

mit c(e) = 1 für alle Kanten e von G'.

Illustration dieser (sehr einfachen) Konstruktion:



Der angekündigte Algorithmus zur Berechnung eines maximalen Matchings von G besteht nun einfach darin, dass man mit dem Algorithmus von Ford und Fulkerson einen maximalen Fluss  $f^*$  von N berechnet. Wir werden sehen (siehe Analyse des Algorithmus), dass es ganz einfach ist, aus dem erhaltenen Maximalfluss  $f^*$  das gewünschte maximale Matching zu erhalten.

### 11.2.3 Analyse des Algorithmus

Wir erinnern uns zunächst an eine Besonderheit des Netzwerk-Fluss-Problems, die sich in unserem Zusammenhang als entscheidend erweist:

Setzt man – wie wir es immer gemacht haben – voraus, dass alle Kapazitäten ganzzahlig sind, so gibt es auch immer einen ganzzahligen Maximalfluss. Außerdem gilt: Der Ford-Fulkerson-  $(\star)$  Algorithmus liefert bei ganzzahligen Kapazitäten auch immer einen ganzzahligen Maximalfluss.

Wenn Sie sich noch einmal von der Richtigkeit der Feststellung  $(\star)$  überzeugen wollen: Ein kurzer Blick auf Seite 99 sollte genügen.

Nun zur Analyse unseres Matching-Algorithmus: Diese basiert auf dem Nachweis, dass sich Matchings in G und ganzzahlige Flüsse in N = (G', s, t, c) auf eine leicht durchschaubare Art entsprechen.

(I) Nehmen wir zunächst an, dass ein Matching M von G gegeben ist, das – sagen wir – aus k Kanten  $\{x_{i_1}, y_{i_1}\}, \ldots, \{x_{i_k}, y_{i_k}\}$  besteht. Dann gehört zu M ein ganzzahliger Fluss f auf N, der wie folgt definiert wird:

$$f(s, x_{i_j}) = f(x_{i_j}, y_{i_j}) = f(y_{i_j}, t) = 1 \quad (j = 1, \dots, k),$$
  
 $f(e) = 0 \quad \text{sonst.}$ 

Man erkennt sofort, dass es sich hierbei um einen Fluss handelt, dass also (F1) und (F2) aus der Definition eines Flusses erfüllt sind; außerdem gilt w(f) = k.

(II) Nun wollen wir umgekehrt annehmen, dass ein ganzzahliger Fluss f auf N gegeben ist, für den w(f) = k gilt. Aufgrund von (F1) gilt dann

$$0 \le f(e) \le c(e) = 1$$

für alle Kanten e von G'. Hieraus folgt wegen der Ganzzahligkeit von f, dass für jede Kante e von G'

$$f(e) = 0$$
 oder  $f(e) = 1$ 

gilt. Wir definieren nun M' als die Menge derjenigen (gerichteten) Kanten e von G', für die gilt: e führt von X nach Y und es gilt f(e) = 1.

Im Buch von Kleinberg und Tardos werden drei einfache Fakten über die Menge M' bewiesen. Wir schauen uns diese besonders wichtigen Feststellungen im englischsprachigen Original an:

(i) M' contains k edges.

**Proof.** To prove this, consider the cut (A, B) in G' with  $A = \{s\} \cup X$ . The value of the flow is the total flow leaving A, minus the total flow entering  $A^2$ . The first of these terms is simply the cardinality of M', since these are the edges leaving A that carry flow, and each carries exactly one unit of flow. The second of these terms is 0, since there are no edges entering A. Thus, M' contains k edges.  $\square$ 

(ii) Each node in X is the tail of at most one edge in M'.

**Proof.** To prove this, suppose  $x \in X$  were the tail of at least two edges in M'. Since our flow is integer-valued, this means that at least two units of flow leave from x. By conservation of flow, at least two units of flow would have to come into x – but this is not possible, since only a single edge of capacity 1 enters x. Thus x is the tail of at most one edge in M'.  $\square$ 

By the same reasoning, we can show

(iii) Each node in Y is the head of at most one edge in M'.

Bei den Kanten von M' handelt es sich um gerichtete Kanten, die von X nach Y führen. Mit M wollen wir die dazugehörige Menge von ungerichteten Kanten bezeichnen. Aufgrund von (i), (ii) und (iii) gilt dann: M ist ein Matching von G mit |M| = k.

**Zusammenfassung von (I) und (II)**: In (I) haben wir gesehen, dass es zu jedem Matching M von G mit |M| = k einen ganzzahligen Fluss f in N mit w(f) = k gibt. In (II) haben wir erkannt, dass es umgekehrt zu jedem ganzzahligen Fluss f in N mit w(f) = k ein Matching M von G mit |M| = k gibt. Ist  $f^*$  ein ganzzahliger Maximalfluss auf N, so gilt also

$$w(f^*) = m(G).$$

Außerdem haben wir in (II) gesehen, wie man ein Matching M von G mit |M| = m(G) erhält, wenn ein ganzzahliger Maximalfluss  $f^*$  von N vorliegt: Man hat nichts weiter zu tun, als die Menge M' derjenigen Kanten e von G' zu betrachten, die von X nach Y führen und für die  $f^*(e) = 1$  gilt; um M mit |M| = m(G) zu erhalten braucht man nur noch die Orientierung dieser Kanten wegzulassen.

#### 11.2.4 Bemerkung zur Komplexität dieses Algorithmus

G = (V, E) sei bipartit mit |V| = n und |E| = m; isolierte Knoten soll es in G nicht geben.

Beobachtung: Jede Kante in G' hat die Kapazität 1. Die Summe der Kapazitäten der an s stoßenden Kanten ist also höchstens n. Deshalb gilt  $w(f^*) \leq n$  und folglich benötigt der Ford-Fulkerson-Algorithmus nicht mehr als n Iterationen, um einen Maximalfluss in N = (G', s, t, c) zu finden.

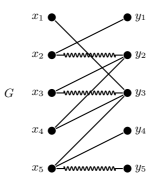
Anknüpfend an diese Beobachtung lässt sich zeigen, dass Folgendes gilt (Details siehe Kleinberg/Tardos): Der Ford-Fulkerson-Algorithmus kann benutzt werden, um in einem bipartiten Graphen ein Matching maximaler Größe in O(nm) Zeit zu finden.

#### 11.3 Der Heiratssatz

Es ist lohnend, sich genauer anzuschauen, wie flussvergrößernde Pfade im Falle des bipartiten Matching-Problems konkret aussehen. Hierzu schauen wir uns den folgenden bipartiten Graphen G an; die Kanten

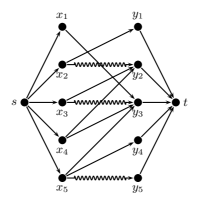
<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Vgl. Formel (9.2) in Kapitel 9.

 $\{x_2,y_2\}$ ,  $\{x_3,y_3\}$  und  $\{x_5,y_5\}$  bilden ein Matching M in G. (Hier und im Folgenden seien Matching-Kanten, d.h. Kanten aus M, immer durch Wellenlinien dargestellt.)



Es sei f der Fluss in N=(G',s,t,c), der M entspricht (vgl. (I) in Abschnitt 11.2.3). |M| ist nicht größtmöglich; also ist f kein Maximalfluss und folglich muss es einen flussvergrößernden s,t-Pfad geben. Beispielsweise ist der folgende Pfad P' ein flussvergrößernder Pfad in N=(G',s,t,c):

$$P': \quad s, \ x_4, \ y_3, \ x_3, \ y_2, \ x_2, \ y_1, \ t.$$



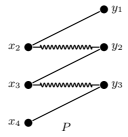
Das G entsprechende Netzwerk N=(G',s,t,c).

 $Zur\ Erinnerung$ : Alle Kapazitäten von N sind gleich 1. Außerdem: Für neun gerichtete Kanten e gilt f(e)=1 (Für welche nämlich?); für die übrigen Kanten gilt f(e)=0.

Dem Pfad P' entspricht in G ein ungerichteter Pfad, den wir P nennen wollen.

$$P: \quad x_4, \ y_3, \ x_3, \ y_2, \ x_2, \ y_1.$$

Man beachte, dass sich auf P Kanten, die nicht in M sind, mit Kanten aus M abwechseln:



Auf P wechseln sich also Kanten aus M ("Matchingkanten") und Kanten aus  $E \setminus M$  ("Nicht-Matchingkanten") ab. Außerdem beginnt P in einem Knoten von X, der in G ungepaart ist, d.h., es gibt im gesamten Graphen G keine Matchingkante, die an diesen Knoten stößt. Und schließlich gilt: P endet in einem Knoten von Y, der in G ebenfalls ungepaart ist<sup>3</sup>.

Vergrößert man nun wie üblich den Fluss f mithilfe von P', so erkennt man, dass dies nichts anderes bedeutet, als das Matching M folgendermaßen mithilfe von P zu vergrößern:

 $\label{lem:main_main} \textit{Man entfernt aus } \textit{M alle Matchingkanten von } \textit{P und nimmt stattdessen die Nicht-Matchingkanten von } \textit{P hinzu}.$ 

Kurz gesagt: Man nimmt längs P eines Austausch von Matching- und Nicht-Matchingkanten vor.

Dass dies so schön funktioniert, liegt natürlich an den drei bereits oben genannten Eigenschaften von P:

- (i) Auf P wechseln sich Matchingkanten und Nicht-Matchingkanten ab;
- (ii) P beginnt in einem ungepaarten Knoten von X;
- (iii) P endet in einem ungepaarten Knoten von Y.

Besitzt ein Pfad P die genannten Eigenschaften (i)-(iii), so nennt man P einen augmentierenden Pfad (engl. augmenting path). Wir haben gesehen, wozu augmentierende Pfade gut sind: Mit ihrer Hilfe lässt sich aus einem gegebenen Matching M ein Matching mit |M|+1 Kanten gewinnen. Einem flussvergrößernden Pfad in G' entspricht ein augmentierender Pfad in G (und umgekehrt).

Ist G = (V, E) ein bipartiter Graph mit Knotenpartition  $V = X \cup Y$  und ist  $A \subseteq X$  gegeben, so bezeichnet man mit  $\Gamma(A)$  die Menge aller Knoten von Y, die einen Nachbarn in A besitzen. Wir erwähnen einen der bekanntesten Sätze über Matchings in bipartiten Graphen, den sogenannten Heiratssatz.

#### Heiratssatz.

In einem bipartiten Graphen G = (V, E) mit Knotenpartition  $V = X \cup Y$  gibt es genau dann ein Matching M, für das |M| = |X| gilt, wenn für alle  $A \subseteq X$  die Bedingung  $|A| \le |\Gamma(A)|$  erfüllt ist.

Der Heiratssatz wurde in der ersten Hälfte des 20. Jahrhunderts von verschiedenen Mathematikern unabhängig voneinander in leicht unterschiedlichen Versionen formuliert und bewiesen; zu nennen sind neben anderen der ungarische Mathematiker D. König, der deutsche Mathematiker G. Frobenius sowie der Amerikaner Ph. Hall.

Der Heiratssatz ist nicht schwer zu beweisen; es gibt viele unterschiedliche Beweise. Einen algorithmischen Beweis, der mit augmentierenden Pfaden arbeitet und der deshalb für uns besonders interessant ist, findet man beispielsweise im folgenden Lehrbuch

• A. Steger: *Diskrete Strukturen*. Band 1. Springer-Verlag (2007)<sup>4</sup>.

Auf den nachfolgenden Seiten (bis zum Ende von Abschnitt 11.3) finden Sie das entsprechende Kapitel aus dem Buch von Steger; dieses Kapitel ist von Ihnen selbstständig durchzuarbeiten.

Betrachten wir das folgende Zuordnungsproblem. Gegeben ist eine Menge von Rechnern mit verschiedenen Leistungsmerkmalen (Speicher, Geschwindigkeit, Plattenplatz, etc.) und eine Menge von Jobs mit unterschiedlichen Leistungsanforderungen an die Rechner. Gibt es eine Möglichkeit, die Jobs so auf die Rechner zu verteilen, dass alle Jobs gleichzeitig bearbeitet werden können? Graphentheoretisch können wir das Problem wie folgt formulieren: Wir symbolisieren jeden Job und jeden Rechner durch einen Knoten und verbinden einen Job mit einem Rechner genau dann, wenn der Rechner die Leistungsanforderungen des Jobs erfüllt. Gesucht ist dann eine Auswahl der Kanten, die jedem Job genau einen Rechner zuordnet und umgekehrt jedem Rechner höchstens einen Job. Eine solche Teilmenge der Kanten nennt

 $<sup>^{3}</sup>$ Um festzustellen, dass  $x_{4}$  und  $y_{1}$  tatsächlich ungepaarte Knoten sind, hat man einen Blick auf die obere Figur von Seite  $^{120}$  zu werfen – sich nur die Darstellung von P anzuschauen, reicht natürlich nicht aus.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Dieses Buch steht Ihnen als eBook via SpringerLink vollständig zur Verfügung.

man ein Matching des Graphen. Obiges Beispiel beschreibt ein Matching in einem bipartiten Graphen. In der folgenden Definition verallgemeinern wir diesen Begriff auf beliebige Graphen.

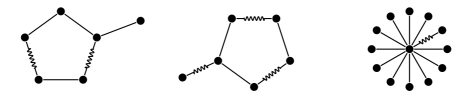
#### Definition 2.56

Eine Kantenmenge  $M \subseteq E$  heißt *Matching* in einem Graphen G = (V, E), falls kein Knoten des Graphen zu mehr als einer Kante aus M inzident ist, oder formal ausgedrückt, wenn

$$e \cap f = \emptyset$$
 für alle  $e, f \in M$  mit  $e \neq f$ .

Man sagt ein Knoten v wird von M überdeckt, falls es eine Kante  $e \in M$  gibt, die v enthält. Ein Matching M heißt perfektes Matching, wenn jeder Knoten durch genau eine Kante aus M überdeckt wird, oder, anders ausgedrückt, wenn |M| = |V|/2.

**BEISPIEL 2.57**. Ein Graph enthält im Allgemeinen sehr viele Matchings. Beispielsweise ist  $M = \{e\}$  für jede Kante  $e \in E$  ein Matching. Die folgende Abbildung zeigt ein Matching (links) und ein perfektes Matching (Mitte).



Nicht jeder Graph enthält jedoch ein perfektes Matching. Für Graphen mit einer ungeraden Anzahl an Knoten ist dies klar. Es gibt aber sogar Graphen mit beliebig vielen Knoten, deren größtes Matching aus einer einzigen Kante besteht. Dies sind die so genannten Sterngraphen (im Bild rechts), deren Kantenmenge genau aus den zu einem Knoten inzidenten Kanten besteht.

Wir werden uns in diesem Kapitel auf Matchings in bipartiten Graphen beschränken. Der folgende Satz von PHILIP HALL (1904-1982) gibt eine notwendige und hinreichende Bedingung an, unter der ein Matching in einem bipartiten Graphen existiert, das alle Knoten einer Partition überdeckt. Zur Formulierung des Satzes führen wir noch eine abkürzende Schreibweise für die Nachbarschaft einer Knotenmenge  $X \subseteq V$  ein:

$$\Gamma(X) := \bigcup_{v \in X} \Gamma(v).$$

#### Satz 2.58 (Hall).

In einem bipartiten Graphen  $G = (A \uplus B, E)$  gibt es genau dann ein Matching M der Kardinalität |M| = |A|, wenn gilt

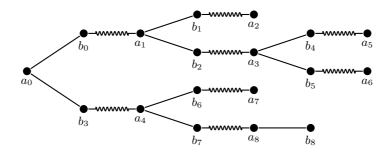
$$|\Gamma(X)| \ge |X|$$
 für alle  $X \subseteq A$ . (2.2)

**Beweis**. Wir beweisen zuerst die " $\Rightarrow$ "-Richtung des Satzes. Sei M ein Matching der Kardinalität |M| = |A|. In dem durch M gegebenen Teilgraphen  $H = (A \uplus B, M)$  hat jede Teilmenge  $X \subseteq A$  nach Definition eines Matchings genau |X| Nachbarn. Wegen  $M \subseteq E$  gilt daher auch  $|\Gamma(X)| \ge |X|$  für alle  $X \subseteq A$ .

Die " $\Leftarrow$ "-Richtung des Satzes beweisen wir durch Widerspruch. Wir nehmen also an, es gibt einen Graphen  $G=(A\uplus B,E)$ , der die Bedingung (2.2) erfüllt, der aber kein Matching der Kardinalität |A| enthält. Wir wählen uns nun ein beliebiges kardinalitätsmaximales Matching M in G. Da nach unserer Annahme |M|<|A| gilt, gibt es mindestens einen Knoten in A, wir wollen ihn  $a_0$  nennen, der von M nicht überdeckt wird. Wenden wir (2.2) für  $X=\left\{a_0\right\}$  an, so sehen wir, dass  $a_0$  mindestens einen Nachbarn in B hat. Wir wählen uns einen solchen beliebig und nennen ihn  $b_0$ . Ausgehend von  $a_0$ ,  $b_0$  konstruieren wir jetzt eine Folge von Knoten  $a_i\in A$  und  $b_i\in B$  wie folgt:

```
(1) k ← 0;
(2) while b<sub>k</sub> wird von M überdeckt do begin
(3) a<sub>k+1</sub> ← Nachbar von b<sub>k</sub> in M;
(4) wähle einen beliebigen Knoten aus Γ ({a<sub>0</sub>,...,a<sub>k+1</sub>}) \ {b<sub>0</sub>,...,b<sub>k</sub>} und nenne ihn b<sub>k+1</sub>;
(5) k ← k + 1;
(6) end
```

Beachte, dass es wegen der Bedingung (2.2) in jeder Iteration der while-Schleife den Knoten  $b_{k+1}$  auch wirklich gibt. Jeder Knoten  $b_{k+1}$  ist nach Konstruktion zu mindestens einem Knoten in der Menge  $\{a_0, \ldots, a_{k+1}\}$  benachbart. Die folgende Abbildung zeigt einen möglichen Ablauf des Algorithmus, der für k=8 stoppt:



Die Abbildung verdeutlicht, dass es immer von  $a_0$  zu dem letzten gefundenen Knoten, in unserem Beispiel also zu  $b_8$ , einen Pfad gibt, der abwechselnd aus Kanten besteht, die nicht zum Matching M gehören, und aus Kanten, die in M enthalten sind. Nach Konstruktion wissen wir zudem, dass sowohl  $a_0$  also auch  $b_k$  nicht von M überdeckt werden. Daraus folgt aber, dass wir ein neues Matching M' wie folgt konstruieren können: Wir entfernen aus M alle Kanten des Pfades, die zu M gehören, und fügen stattdessen zu M alle Kanten des Pfades hinzu, die bislang nicht zu M gehört haben. (In obigem Beispiel würde man also die Kanten  $\{b_3, a_4\}$  und  $\{b_7, a_8\}$  aus M entfernen und dafür die Kanten  $\{a_0, b_3\}$ ,  $\{a_4, b_7\}$  und  $\{a_8, b_8\}$  zu M hinzufügen.) Das so entstandene Matching M' enthält dann genau eine Kante mehr als das Matching M. Da wir M als kardinalitätsmaximales Matching gewählt haben, kann dies allerdings nicht sein. Wir haben also die Annahme, dass es in G kein Matching der Kardinalität |A| gibt, zum gewünschten Widerspruch geführt.

**BEISPIEL 2.59**. Den Satz von Hall findet man oft auch unter der Bezeichnung "Heiratssatz". Warum dies so ist, verdeutlicht die folgende Geschichte. Wenn die Menge A aus Prinzessinnen und die Menge B aus Rittern besteht und eine Kante jeweils bedeutet, dass die Prinzessin und der Ritter sich gerne sehen, so gibt der Satz von Hall die Bedingung an, die erfüllt sein muss, damit sich alle Prinzessinnen glücklich verheiraten können. Man beachte: Über die Vermählungschancen der Ritter wird dadurch noch nichts ausgesagt!

#### Korollar 2.60.

Sei G ein k-regulärer bipartiter Graph. Dann enthält G ein perfektes Matching und hat chromatischen Index  $\chi'(G) = k$ .

**Beweisskizze**. Die erste Aussage zeigt man durch einfaches Nachprüfen der Bedingung (2.2). Die zweite Aussage folgt daraus durch Induktion über k.  $\square$ 

Betrachten wir den Beweis von Satz 2.58 noch einmal genauer. Bei der Konstruktion des Matchings M' haben wir die Annahme, dass M ein kardinalitätsmaximales Matching war, nur insofern ausgenutzt, als dass uns dies die Existenz des Knotens  $a_0$  garantiert hat. Mit anderen Worten, den Algorithmus aus dem Beweis von Satz 2.58 kann man auch verwenden, um aus jedem beliebigen Matching M mit |M| < |A| ein neues Matching M' mit |M'| = |M| + 1 zu konstruieren. Insbesondere kann man also ausgehend von  $M = \emptyset$  das Matching sukzessive solange vergrößern, bis es aus genau |A| vielen Kanten besteht. Die

Ausarbeitung der Details dieses Verfahrens sei dem Leser als Übungsaufgabe überlassen. Wir halten hier lediglich das Ergebnis fest.

#### Korollar 2.61.

Ist  $G = (A \uplus B, E)$  ein bipartiter Graph, der die Bedingung (2.2) aus Satz 2.58 erfüllt, so kann man ein Matching M der Kardinalität |M| = |A| in Zeit  $O(|V| \cdot |E|)$  bestimmen.

Den im Beweis von Satz 2.58 konstruierten Pfad von  $a_0$  zu  $b_k$  nennt man aus naheliegenden Gründen einen augmentierenden Pfad. Die Idee, maximale Matchings mithilfe von solchen augmentierenden Pfaden zu konstruieren, lässt sich auch auf bipartite Graphen, die die Bedingung (2.2) nicht erfüllen, und sogar auch auf nicht bipartite Graphen übertragen. Allerdings sind die Algorithmen hierfür (zum Teil erheblich) komplizierter.

# 11.4 Knotenüberdeckungen in bipartiten Graphen

Wir schließen dieses Kapitel ab mit einigen Feststellungen zum Begriff der Knotenüberdeckung in einem Graphen. Knotenüberdeckungen stehen in engem Zusammenhang mit Matchings; liegt ein bipartiter Graph vor, so handelt es sich um den zum Begriff des Matchings "dualen Begriff": Matching und Knotenüberdeckung bilden für bipartite Graphen ein ähnliches Begriffspaar wie beispielsweise Fluss und Schnitt oder (allgemeiner) primales und duales Problem.

Es geht darum, alle Kanten eines Graphen durch Knoten zu überdecken; genauer: Die Kanten sollen durch möglichst wenige Knoten überdeckt werden. Es folgt die genaue Definition; man beachte, dass die Definition nicht nur für bipartite Graphen getroffen wird, sondern (allgemeiner) für beliebige Graphen.

#### Definition.

Es sei G=(V,E) ein Graph. Eine Menge  $U\subseteq V$  heißt Knotenüberdeckung<sup>5</sup> von G, falls jede Kante von G mit einem Knoten aus U inzidiert.

Anders gesagt: Jede Kante von G soll von mindestens einem Knoten aus U getroffen werden.

Wählt man U = V, so ist U offenbar eine Knotenüberdeckung von G = (V, E). Worum es geht: Es soll eine möglichst kleine Knotenüberdeckung gefunden werden, d.h., |U| soll minimal sein.

#### Definition.

Mit c(G) bezeichnen wir die kleinstmögliche Anzahl von Knoten in einer Knotenüberdeckung von G, d.h., wir definieren

$$c(G) = \min \Big\{ |U| : U \text{ ist eine Knotenüberdeckung von } G \Big\}.$$

Man nennt c(G) die Knotenüberdeckungszahl von  $G^6$ .

In jedem Graphen gilt

$$m(G) \le c(G),\tag{11.1}$$

da für jedes Matching M und jede Knotenüberdeckung U von G gilt:  $|M| \leq |U|$  ("Je zwei Kanten aus M haben keinen Knoten gemeinsam; also benötigt man mindestens |M| Knoten, um alle Kanten von G zu treffen.")

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Engl. node cover oder vertex cover.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Engl. node covering number oder auch einfach nur covering number.

#### **Beispiel**. G sei der vollständige Graph mit drei Knoten:



Dann gilt m(G) = 1 und c(G) = 2.

Das Beispiel zeigt, dass m(G) < c(G) für nichtbipartite Graphen möglich ist. Für bipartite Graphen gilt jedoch der folgende  $Satz\ von\ K\"{o}nig$ .

Satz (D. König, 1931).   
Für jeden bipartiten Graphen gilt 
$$m(G) = c(G). \tag{11.2}$$

Es gibt verschiedene Möglichkeiten, den Satz von König zu beweisen; beispielsweise könnte man den Satz von König aus dem Heiratssatz herleiten. Wir wollen hier einen konstruktiven Beweis geben: Der Beweis wird gleichzeitig eine Methode liefern, wie man in einem bipartiten Graphen eine minimale Knotenüberdeckung auch tatsächlich findet.

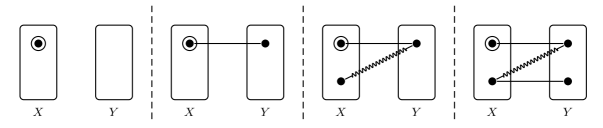
Wenn man in einem bipartiten Graphen ein Matching M mit maximaler Kantenzahl gefunden hat, so ist es sehr nützlich, gleichzeitig auch eine minimale Knotenüberdeckung U, also eine Knotenüberdeckung mit |U| = |M| zu besitzen.

Stellen Sie sich vor, Sie haben in mühevoller Rechnung für einen sehr großen bipartiten Graphen ein Matching M mit maximaler Kantenzahl gefunden. Dem Matching selbst kann man dann in der Regel nicht ansehen, dass es wirklich maximal ist. Wenn Sie aber gleichzeitig eine Knotenüberdeckung U mit |U| = |M| präsentieren, so wird jeder sofort einsehen, dass es sich bei M in der Tat um ein maximales Matching handelt. Die Knotenüberdeckung U ist in diesem Fall ein hervorragendes Mittel, um die Optimalität von M zu verifizieren. Anders gesagt: U ist ein (sehr überzeugendes) Zertifikat für die Optimalität von M.

Der im Folgenden präsentierte konstruktive Beweis des Satzes von König knüpft an unseren Algorithmus zum Auffinden eines maximalen Matchings an (vgl. Seite 117ff). Eine zentrale Rolle spielt dabei der Begriff des alternierenden Pfades.

#### Definition.

Gegeben sei ein bipartiter Graph G=(V,E) mit dazugehöriger Knotenpartition  $V=X\cup Y$ . Außerdem sei ein Matching M von G gegeben. Ein Pfad P in G wird alternierender Pfad genannt, wenn er in einem ungepaarten Knoten x von X beginnt  $^7$  und wenn Folgendes gilt: P besteht entweder nur aus x oder auf P wechseln sich Matching- und Nicht-Matchingkanten ab.

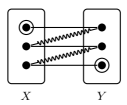


<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> "Ungepaarter Knoten" bedeutet, dass der betreffende Knoten von keiner Matchingkante getroffen wird.

#### Definition.

Ein alternierender Pfad heißt augmentierender Pfad (engl. augmenting path), wenn er in einem ungepaarten Knoten von Y endet<sup>8</sup>.

Ein augmentierender Pfad der Länge 6:

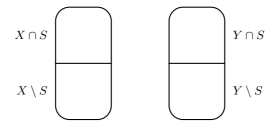


Wie wir bereits gesehen haben, entspricht der Begriff eines augmentierenden Pfades von G gerade dem Begriff eines flussvergrößernden Pfades in N=(G',s,t,c). Ebenfalls haben wir bereits gesehen (vgl. Seite 121), wozu augmentierende Pfade gut sind: Mit ihrer Hilfe lässt sich ein gegebenes Matching in ein größeres Matching verwandeln.

Beweis des Satzes von König. G sei bipartit. Zu zeigen ist m(G) = c(G). Es sei M ein Matching von G mit |M| = m(G). Zu finden ist eine Knotenüberdeckung U von G mit |U| = |M|. Wie üblich bezeichnen wir mit X und Y eine zu G gehörige Knotenpartition.

Mit S bezeichnen wir die Menge derjenigen Knoten von G, die von X aus auf einem alternierenden Pfad erreichbar sind. (Zur Erinnerung: Ein alternierender Pfad startet immer in einem ungepaarten Knoten von X.) Es sei

$$U := (X \setminus S) \cup (Y \cap S).$$



Es gelten die folgenden Feststellungen:

- (i) In  $X \setminus S$  gibt es keine ungepaarten Knoten (nach Definition von S und aufgrund der Tatsache, dass ein ungepaarter Knoten  $x \in X$  für sich allein genommen bereits einen alternierenden Pfad darstellt).
- (ii) In  $Y \cap S$  gibt es ebenfalls keine ungepaarten Knoten (, da es sonst einen augmentierenden Pfad gäbe, im Widerspruch zu |M| = m(G)).
- (iii) Es gibt keine Kante aus M, die  $Y \cap S$  mit  $X \setminus S$  verbindet (, da es sonst einen alternierenden Pfad gäbe, der einen Knoten aus  $X \setminus S$  ereicht).

Aus (i)-(iii) folgt, dass sämtliche Knoten aus U auf Kanten aus M liegen, und zwar je zwei verschiedene Knoten von U auf unterschiedlichen Kanten aus M. Es folgt

$$|U| \leq |M|$$
.

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Vgl. Seite 121 sowie Seite 124.

Außerdem gilt:

(iv) Es gibt keine Kanten zwischen  $X \cap S$  und  $Y \setminus S$ .

**Begründung zu (iv)**. Angenommen,  $e = \{x', y'\}$  wäre eine Kante von G mit  $x' \in X \cap S$  und  $y' \in Y \setminus S$ . Wegen  $x' \in X \cap S$  existiert ein alternierender Pfad P, der in x' endet. Dann ist P entweder nur einpunktig (d.h., x' ist ein ungepaarter Knoten) oder P durchläuft abwechselnd Knoten aus  $X \cap S$  und  $Y \cap S$ , wobei sich Matching- und Nicht-Matchingkanten abwechseln und die letzte Kante eine Matchingkante ist. In beiden Fällen würde  $e \notin M$  gelten und y' wäre durch einen alternierenden Pfad erreichbar, im Widerspruch zu  $y' \notin S$ .

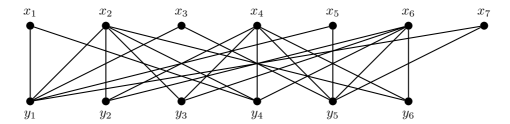
Feststellung (iv) bedeutet, dass U eine Knotenüberdeckung von G ist, weshalb insbesondere  $|U| \ge |M|$  gilt. Oben hatten wir bereits  $|U| \le |M|$  festgestellt. Insgesamt haben wir also (wie gewünscht) eine Knotenüberdeckung U mit |U| = |M| erhalten.  $\square$ 

Wir kommen nun zurück auf unseren Matching-Algorithmus für bipartite Graphen G=(V,E) mit Knotenpartition  $V=X\cup Y$  (vgl. Seite 117ff). In diesem wurde auf das zu G gehörige Netzwerk N=(G',s,t,c) der Ford-Fulkerson-Algorithmus angewandt. (Zur Definition von N siehe Seite 118.) Es sei (S',T') der vom Ford-Fulkerson-Algorithmus gelieferte minimale Schnitt von N=(G',s,t,c). Vergleicht man den Beweis des Max-Flow Min-Cut Theorems mit den Beweis des Satzes von König, so erkennt man, dass für die auf Seite 126 definierte Menge S gilt:  $S=S'\setminus \{s\}$ . Damit ist klar, dass unser Matching-Algorithmus für bipartite Graphen nicht nur ein maximales Matching M, sondern auch eine minimale Knotenüberdeckung U liefert, die man wie folgt bekommt: Ist (S',T') der gefundene minimale Schnitt von N=(G',s,t,c), so gilt:

$$U = (X \setminus S') \cup (Y \cap S'). \tag{11.3}$$

# 11.5 Ein Beispiel

Wir betrachten den folgenden bipartiten Graphen:



Die **Aufgabe** ist es, ein Matching mit maximaler Kantenzahl und gleichzeitig eine minimale Knotenüberdeckung zu finden. Hierzu soll – wie in den Abschnitten 11.2 - 11.4 beschrieben – der Algorithmus von Edmonds und Karp (vgl. Abschnitt 9.4) verwendet werden, wobei die folgende Regel zu beachten ist: Gibt es mehrere Kandidaten für den nächsten zu markierenden Knoten, so sind Knoten mit kleinerem Index vorzuziehen.

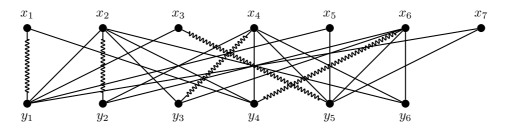
Der Deutlichkeit halber sei angemerkt, dass es in dieser Aufgabe nicht darum geht, ein Matching mit maximaler Kantenzahl und eine minimale Knotenüberdeckung "durch scharfes Hinsehen" zu ermitteln. Es geht darum, den Algorithmus von Edmonds und Karp anzuwenden.

Es sei  $X = \{x_1, \ldots, x_7\}$  und  $Y = \{y_1, \ldots, y_6\}$ . Wir gehen vor wie in Abschnitt 11.2 beschrieben, d.h., wir verwandeln den bipartiten Graphen in ein Netzwerk und wenden den Algorithmus von Edmonds und Karp an. Dabei haben wir das Netzwerk jedoch nur im Hinterkopf: In der folgenden Beschreibung verwenden wir in erster Linie Ausdrucksweisen, die mit Matchings in bipartiten Graphen zusammenhängen; Ausdrucksweisen, die mit Netzwerken und Flüssen zusammenhängen, werden vermieden. Wir übersetzen sozusagen alles gleich in die Sprache der ungerichteten Graphen und Matchings.

**Lösung**: Im 1. Durchlauf der repeat-Schleife des Algorithmus von Edmonds und Karp (vgl. Seite 102f sowie (5') auf Seite 104) wählt der Algorithmus die Kante  $\{x_1, y_1\}$  als Matchingkante aus; im 2.-5.

Durchlauf kommen dann – in der angegebenen Reihenfolge – die Kanten  $\{x_2, y_2\}$ ,  $\{x_3, y_5\}$ ,  $\{x_4, y_3\}$  und  $\{x_6, y_4\}$  hinzu. Nach dem 5. Durchlauf der repeat-Schleife gilt für das aktuelle Matching M demnach (vgl. Zeichnung):

$$M = \{\{x_1, y_1\}, \{x_2, y_2\}, \{x_3, y_5\}, \{x_4, y_3\}, \{x_6, y_4\}\}.$$

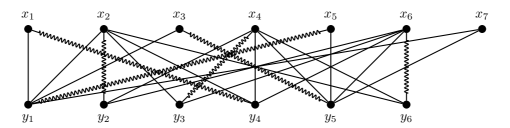


Im 6. Durchlauf der repeat-Schleife findet der Algorithmus den augmentierenden Pfad

$$(x_5, y_1, x_1, y_4, x_6, y_6)$$

und ändert das aktuelle Matching entsprechend ab (Austausch der Matchingkanten und der Nicht-Matchingkanten dieses Pfads):  $\{x_5, y_1\}$ ,  $\{x_1, y_4\}$  und  $\{x_6, y_6\}$  werden in die aktuelle Menge M der Matchingkanten aufgenommen,  $\{x_1, y_1\}$  und  $\{x_6, y_4\}$  verlassen M. Nach dem 6. Durchlauf lautet das aktuelle Matching demnach (vgl. Zeichnung):

$$M = \{\{x_1, y_4\}, \{x_2, y_2\}, \{x_3, y_5\}, \{x_4, y_3\}, \{x_5, y_1\}, \{x_6, y_6\}\}.$$

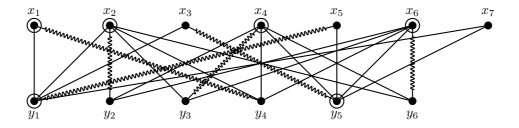


Im 7. Durchlauf der repeat-Schleife versucht der Algorithmus, einen augmentierenden Pfad zu finden, der in  $x_7$  startet – was nicht gelingt. Dabei werden die folgenden Knoten – in der angegebenen Reihenfolge – mit alternierenden Pfaden erreicht und markiert:  $x_7$ ,  $y_1$ ,  $y_5$ ,  $x_5$ ,  $x_3$ .

 $\mathit{Ergebnis}$ : Der Algorithmus liefert das obige Matching M mit 6 Kanten zusammen mit der minimalen Knotenüberdeckung

$$U = \left\{ x_1, x_2, x_4, x_6, y_1, y_5 \right\}.$$

In der nachfolgenden Zeichnung wir dieses Ergebnis veranschaulicht; die Knoten aus U sind durch einen Kreis gekennzeichnet.



Wie kommt man auf die minimale Knotenüberdeckung  $U = \{x_1, x_2, x_4, x_6, y_1, y_5\}$ ?

Die Antwort findet sich im Skript auf Seite 126f: Bezeichnen wir (wie dort) mit S die Menge der im letzten Durchlauf der repeat-Schleife mittels alternierender Pfade erreichten Knoten, so ist

$$U = \Big( X \setminus S \Big) \cup \Big( Y \cap S \Big)$$

die gewünschte Knotenüberdeckung. (Die in (11.3) aufgeführte Formel  $U=(X\setminus S')\cup (Y\cap S')$  läuft klarerweise auf dasselbe hinaus.)

# 12 Greedy-Algorithmen oder: Is Greed Good? Does Greed work?

Wir folgen in diesem Kapitel größtenteils der Darstellung in Jon Kleinberg, Éva Tardos: Algorithm Design (Pearson 2006) und geben als Einstieg zwei Absätze aus diesem Lehrbuch wieder.

In Wall Street, that iconic movie of the 1980s, Michael Douglas gets up in front of a room full of stockholders and proclaims, "Greed ... is good. Greed is right. Greed works." In this chapter, we'll be taking a much more understated perspective as we investigate the pros and cons of short-sighted greed in the design of algorithms. Indeed, our aim is to approach a number of different computational problems with a recurring set of questions: Is greed good? Does greed work?

It is hard, if not impossible, to define precisely what is meant by a *greedy algorithm*. An algorithm is greedy if it builds up a solution in small steps, choosing a decision at each step myopically to optimize some underlying criterion<sup>1</sup>. One can often design many different greedy algorithms for the same problem, each one locally, incrementally optimizing some different measure on its way to a solution.

Zu ein und demselben Problem kann man sich häufig unterschiedliche Greedy-Algorithmen ("gierige Algorithmen") ausdenken, die aber ebenso häufig ihr Ziel, eine optimale Lösung zu finden, verfehlen. Andererseits gibt es aber auch Fälle, in denen man mit einer Greedy-Strategie Erfolg hat: Die vielleicht prominentesten Beispiele sind

- der Algorithmus von Dijkstra zum Auffinden kürzester Wege in Graphen,
- der Algorithmus von Kruskal sowie der Algorithmus von Prim zur Bestimmung eines minimalen aufspannenden Baums.

Wir werden die genannten Algorithmen erst etwas später besprechen. Der Darstellung von Kleinberg und Tardos folgend werden wir zunächst zwei Methoden herausarbeiten, mit deren Hilfe man nachweisen kann, dass eine vorgeschlagene Greedy-Strategie tatsächlich funktioniert, d.h., dass man mit dieser Strategie immer eine optimale Lösung erhält. Um es noch einmal mit den Worten von Kleinberg/Tardos zu sagen:

It is easy to invent greedy algorithms for almost any problem; finding cases in which they work well, and proving that they work well, is the interesting challenge.

Der ersten der beiden grundlegenden Methoden wird von Kleinberg und Tardos der Name "the greedy algorithm stays ahead" gegeben, die zweite Methode wird Austauschargument (engl. exchange argument) genannt.

Im Folgenden werden die beiden Methoden kurz geschildert, wobei keine präzise Beschreibung angestrebt wird, sondern an einigen Stellen bewusst etwas vage geblieben wird.

Zur 1. Methode ("the greedy algorithm stays ahead"): Bei dieser Methode misst man in gewissen Abständen den Fortschritt, den der Greedy-Algorithmus erzielt, und stellt jedes Mal fest, dass er "vorne liegt" – typischerweise im Vergleich zu einem beliebigen optimalen Algorithmus. Daraus ergibt sich dann, dass der Greedy-Algorithmus auch am Schluss "vorne liegt", d.h. ein optimales Ergebnis abliefert; er hat dann sozusagen einen Start-Ziel-Sieg eingefahren.

Zur~2.~Methode~("Austauschargument"): Die Grundidee dieser Methode ist es nachzuweisen, dass man eine optimale Lösung  $\mathcal O$  schrittweise in die vom Greedy-Algorithmus gefundene Lösung A umformen

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Mit decision ist hier eine nicht-revidierbare Entscheidung gemeint, d.h., man hat nicht die Möglichkeit, die getroffene Entscheidung im weiteren Verlauf des Algorithmus noch einmal abzuändern; myopically bedeutet kurzsichtig.

kann – und zwar so, dass in keinem Schritt eine Verschlechterung der betrachteten Lösung eintritt<sup>2</sup>. Da bei dieser Vorgehensweise eine Umformung häufig aus einem Austausch besteht, spricht man von einem Austauschargument.

Wir studieren beide Methoden anhand von sogenannten Schedulingproblemen.

# 12.1 Intervall-Scheduling: The Greedy Algorithm Stays Ahead

#### 12.1.1 Das Intervall-Scheduling-Problem

Gegeben seien eine Ressource (etwa ein Hörsaal, ein Elektronenmikroskop oder ein Arbeitsplatz an einem Computer) sowie zahlreiche Anfragen; eine Anfrage enthält die Angabe eines Zeitintervalls  $[s, f]^3$  ("Ich würde die Ressource gerne vom Zeitpunkt s bis zum Zeitpunkt f benutzen."). Die Ressource kann immer nur von einer Person zur selben Zeit benutzt werden. Die Aufgabe des Schedulers besteht darin, möglichst viele Anfragen in einem Zeitplan unterzubringen.

Etwas formaler: Wir bezeichnen die Anfragen mit  $1, \ldots, n$ ;  $\{1, \ldots, n\}$  ist also die Menge der Anfragen. Zur i-ten Anfrage gehört das Zeitintervall [s(i), f(i)]  $(i = 1, \ldots, n)$ . Zwei Anfragen heißen kompatibel, wenn die dazugehörigen Intervalle sich nicht überlappen, d.h., die Intervalle haben höchstens einen Randpunkt gemeinsam. Gesucht ist eine Teilmenge von möglichst vielen paarweise kompatiblen Anfragen.

## 12.1.2 Entwurf eines Greedy-Algorithmus

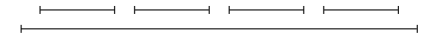
Mit dem Intervall-Scheduling-Problem haben wir ein Beispiel an der Hand, durch das unsere Diskussion über Greedy-Algorithmen wesentlich konkreter wird.

Die grundlegende Idee in einem Algorithmus für das Intervall-Scheduling-Problem ist es, eine einfache Regel anzugeben, mit deren Hilfe man die erste Anfrage  $i_1$  auswählt, die akzeptiert werden soll. Hat man einmal  $i_1$  nach dieser Regel ausgewählt, so sortiert man alle Anfragen aus, die nicht kompatibel mit  $i_1$  sind; danach wählt man  $i_2$  nach derselben Regel aus, und anschließend werden alle Anfragen aussortiert, die nicht mit  $i_2$  kompatibel sind, usw.

Die Herausforderung beim Entwurf eines guten Greedy-Algorithmus besteht also darin zu entscheiden, welche einfache Regel verwendet werden soll. Sorgfalt ist dabei geboten, denn häufig gibt es viele naheliegende Regeln, die nicht zu guten Lösungen führen. Schauen wir uns einige naheliegende Regeln für das Intervall-Scheduling-Problem an:

(1) Eine besonders naheliegende Regel ist möglicherweise, immer diejenige Anfrage zu wählen, die am frühesten beginnt, für die s(i) also so klein wie möglich ist; auf diese Art wird die Ressource immer so schnell wie möglich wieder benutzt.

Da das Ziel ist, möglichst viele Anfragen zu akzeptieren, kann dies jedoch zu sehr schlechten Ergebnissen führen, wie das folgende Beispiel zeigt:

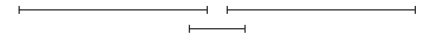


Versucht man aus dem Fehlschlag der ersten Regel zu lernen, so könnte man auf die Idee kommen, immer ein möglichst kurzes Intervall zu wählen – dann können Effekte wie unter  $\widehat{1}$  nicht auftreten. Neue Regel: Man wähle immer diejenige Anfrage, für die f(i) - s(i) so klein wie möglich ist.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Natürlich gibt es Varianten: Beispielsweise kann es in bestimmten Fällen reichen,  $\mathcal{O}$  in eine Lösung umzuformen, die sich von A ein wenig unterscheidet.

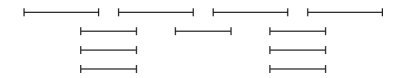
 $<sup>^3</sup>s$ steht für starting time, fsteht für finishing time; wir nehmen stets s < fan.

Diese Regel scheint etwas besser zu sein – aber leider führt auch diese zu suboptimalen Ergebnissen, wie man am folgenden Beispiel erkennt:



(3) Bei der vorherigen Regel (2) lag das Problem darin, dass die zweite Anfrage sowohl mit der ersten als auch mit der dritten Anfrage inkompatibel war. Da ist es naheliegend, eine Regel aufzustellen, die besagt, dass immer eine Anfrage zu wählen ist, die mit möglichst wenigen anderen Anfragen kollidiert. Das würde zumindest im Falle des Beispiels (2) helfen und scheint auch ansonsten recht vielversprechend zu sein: Man möchte ja insgesamt möglichst viele Anfragen akzeptieren; deshalb erscheint es einleuchtend, die Wahl immer so zu treffen, dass unmittelbar nach einer getroffenen Wahl möglichst wenige Anfragen ausscheiden müssen.

In der Tat muss man sich diesmal etwas mehr anstrengen, um ein "schlechtes Beispiel" zu finden. Das folgende Beispiel zeigt jedoch, dass auch diese Regel suboptimale Ergebnisse liefert:



(4) Nächster Versuch: Man richtet sich nach den Endzeiten der Anfragen und wählt immer diejenige Anfrage aus, für die f(i) minimal ist. Auch für diese Regel gibt es ein Plausibilitätsargument: Je eher eine Anfrage beendet ist, desto eher kann die nächste Anfrage zum Zuge kommen.

Nach unseren Erfahrungen mit den Regeln (1) - (3) sollten wir allerdings skeptisch sein: Auch diesen Regeln lagen auf den ersten Blick einleuchtende Plausibilitätsargumente zugrunde.

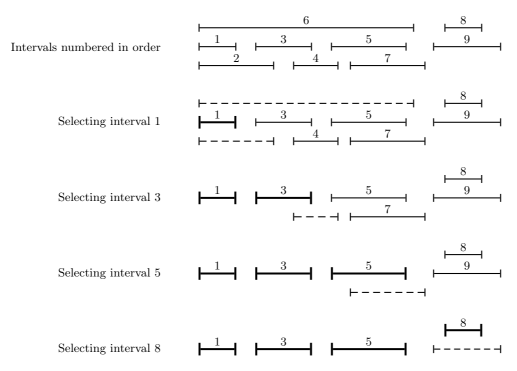
Allerdings fallen einem diesmal keine "schlechten Beispiele" ein; so hat man den Verdacht, dass die vierte Regel (möglicherweise) immer eine optimale Lösung liefert. Um dies nachzuweisen, formulieren wir den dazugehörigen Algorithmus etwas formaler: Mit R bezeichnen wir die Menge der Anfragen (engl. requests), über die noch zu entscheiden ist, die also bislang weder akzeptiert noch zurückgewiesen wurden; mit A bezeichnen wir die Menge der bereits akzeptierten Anfragen.

Hier nun der Algorithmus, den wir den Intervall-Scheduling-Algorithmus nennen (aus Kleinberg/Tardos: Algorithm Design):

#### Interval Scheduling Algorithm

- (1) Initially let R be the set of all requests, and let A be empty
- (2) While R is not yet empty
- (3) Choose a request  $i \in R$  that has the smallest finishing time
- (4) Add request i to A
- (5) Delete all requests from R that are not compatible with request i
- (6) EndWhile
- (7) **Return** the set A as the set of accepted requests

Ein **Beispie**l, das den Ablauf des Intervall-Scheduling-Algorithmus illustriert (ebenfalls aus dem Buch von Kleinberg/Tardos):



Sample run of the Interval Scheduling Algorithm. At each step the selected intervals are darker lines, and the intervals deleted at the corresponding step are indicated with dashed lines.

Im Folgenden befassen wir uns mit der Analyse des Intervall-Scheduling-Algorithmus. Dabei geht es uns weniger um die Laufzeit, sondern vielmehr um die Korrektheit des Algorithmus: Nachdem wir gesehen haben, dass das Greedy-Verfahren bei Verwendung der Regeln (1) - (3) nicht optimal arbeitet, wollen wir uns nun davon überzeugen, dass man bei Verwendung der Regel (4) immer eine optimale Lösung erhält.

In Zukunft wollen wir nicht mehr streng zwischen Anfragen und den dazugehörigen Intervallen unterscheiden. Mit A bezeichnen wir die Menge der Anfragen (Intervalle), die der Intervall-Scheduling-Algorithmus am Schluss liefert. Zum Zweck des Vergleichs betrachten wir außerdem eine optimale Lösung  $\mathcal{O}$  des Problems. Wir haben zu zeigen, dass A ebenfalls optimal ist, d.h., wir müssen

$$|A| = |\mathcal{O}|$$

zeigen. Mit  $i_1, \ldots, i_k$  wollen wir die Intervalle von A bezeichnen – in der Reihenfolge, in der sie vom Intervall-Scheduling-Algorithmus ausgewählt wurden. Dann gilt  $f(i_r) \leq s(i_{r+1})$  für  $r=1,\ldots,k-1$ , d.h., die Intervalle von A sind paarweise kompatibel und wie in der folgenden Zeichnung illustriert "von links nach rechts angeordnet".

$$i_1$$
  $i_2$   $i_3$   $\cdots$   $i_k$ 

Da  $\mathcal{O}$  eine Lösung des Problems ist, überlappen sich auch die Intervalle von  $\mathcal{O}$  nicht, d.h., die Intervalle von  $\mathcal{O}$  liegen ebenfalls auf der reellen Achse "von links nach rechts angeordnet". Dementsprechend wollen wir die Intervalle von  $\mathcal{O}$  mit  $j_1, \ldots, j_m$  bezeichnen, wobei  $f(j_r) \leq s(j_{r+1})$  für alle  $r = 1, \ldots, m-1$  gilt.

Da  $\mathcal{O}$  eine optimale Lösung ist, gilt  $k \leq m$ ; unser Ziel ist es, k = m nachzuweisen. Um dies zu erreichen, zeigen wir (Dies ist der entscheidende Schritt!), dass Folgendes gilt:

$$f(i_r) \le f(j_r)$$
 für alle  $r = 1, \dots, k$ . (12.1)

Dasselbe in Worten: Für alle Intervalle  $i_r$  von A vergleichen wir den rechten Randpunkt  $f(i_r)$  mit dem rechten Randpunkt  $f(j_r)$  des entsprechende Intervalls  $j_r$  von  $\mathcal{O}$  und behaupten, dass  $f(i_r)$  niemals rechts von  $f(j_r)$  liegt. Dies ist der präzise Inhalt der Feststellung, dass unser Intervall-Scheduling-Algorithmus "immer vorne liegt".

Beweis von (12.1). Zunächst einmal stellen wir fest, dass  $f(i_1) \leq f(j_1)$  gilt; der einfache Grund hierfür ist, dass unser Intervall-Scheduling-Algorithmus  $i_1$  so wählt, dass  $f(i_1)$  so klein wie möglich ist. Die Behauptung (12.1) gilt also für r = 1.

Wir nehmen nun an, dass (12.1) für ein  $r \geq 2$  nicht gilt und führen diese Annahme zum Widerspruch. Hierzu betrachten wir den kleinsten Index  $r \geq 2$ , für den (12.1) falsch ist. Dann gilt also  $f(j_r) < f(i_r)$  und  $f(i_{r-1}) \leq f(j_{r-1})$ .

Aus  $f(i_{r-1}) \leq f(j_{r-1})$  folgt (wegen  $f(j_{r-1}) \leq s(j_r)$ ), dass  $f(i_{r-1}) \leq s(j_r)$  gilt. Das bedeutet, dass das Intervall  $j_r$  "noch im Rennen ist", wenn unser Intervall-Scheduling-Algorithmus das r-te Intervall auswählt. Wegen  $f(j_r) < f(i_r)$  hätte der Algorithmus also nicht  $i_r$  als r-tes Intervall auswählen dürfen.

Dieser Widerspruch beweist (12.1).  $\square$ 

Nachdem (12.1) als richtig erkannt wurde, fällt der Nachweis von k=m nicht schwer: Angenommen es gelte k < m. Dann gibt es ein Intervall  $j_{k+1}$  in  $\mathcal{O}$  und es gilt  $f(j_k) \leq s(j_{k+1})$ . Wegen (12.1) gilt außerdem  $f(i_k) \leq f(j_k)$ . Es folgt  $f(i_k) \leq s(j_{k+1})$ . Dies würde jedoch Folgendes bedeuten: Nachdem am Ende unseres Intervall-Scheduling-Algorithmus  $i_k$  ausgewählt wurde, ist immer noch das Intervall  $j_{k+1}$  in R. Dieser Widerspruch beweist k=m.

Wir haben somit ein Beispiel für die Methode

The Greedy Algorithm Stays Ahead

kennengelernt. Im Buch von Kleinberg und Tardos finden sich noch viele interessante Ergänzungen sowohl zu dieser Methode als auch zum Thema Intervall-Scheduling. Wir fahren nun fort mit der zweiten Methode, die den Namen

Austauschargument

trägt.

# 12.2 Ein Algorithmus, der auf einem Austauschargument basiert

Es geht auch hier wieder um ein Schedulingproblem – diesmal sollen jedoch alle Anfragen akzeptiert werden, wobei es allerdings zu Verspätungen kommen kann.

Genauer: Wir haben wieder eine Ressource, die wir uns als eine Maschine vorstellen wollen, an der immer nur ein Job zur selben Zeit erledigt werden kann; statt "Anfrage" wollen jetzt immer "Job" sagen. Es gebe n Jobs und jeder Job besitze eine  $Ausführungszeit\ t_i>0$ ; Anfangs- und Endpunkt eines Jobs sollen diesmal aber nicht feststehen – stattdessen soll es eine  $Deadline\ d_i$  für jeden Job geben.

Wir nehmen an, dass die Maschine zum Zeitpunkt s bereitsteht. Die Jobs seien mit  $1, \ldots, n$  bezeichnet. Jedem Job i ist ein Intervall [s(i), f(i)] zuzuordnen, wobei gelten soll:

$$s \le s(i)$$
 und  $f(i) - s(i) = t_i \ (i = 1, ..., n)$ .

Klar ist: Die Intervalle [s(i), f(i)] sollen sich nicht überlappen. Was ist nun aber zu optimieren? Es gibt verschiedene Möglichkeiten, die zu Problemen von unterschiedlichem Schwierigkeitsgrad führen. Wir wollen hier die Variante betrachten, bei der die maximale Verspätung zu minimieren ist. Genauer:

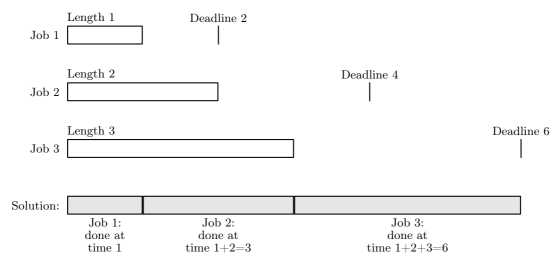
Wir nennen den Job *i verspätet* (engl. *late*), falls  $d_i < f(i)$  gilt; wir setzen

$$\ell_i = \begin{cases} f(i) - d_i & \text{, falls der Job } i \text{ verspätet ist;} \\ 0 & \text{, falls der Job } i \text{ nicht verspätet ist}^4. \end{cases}$$

Zu minimieren ist

$$L = \max \Big\{ \ell_i : i = 1 \dots, n \Big\}.$$

Hier ein **Beispiel**, für das L = 0 gilt (aus Kleinberg/Tardos):



A sample instance of scheduling to minimize lateness.

Wie könnte ein Greedy-Algorithmus für unser Problem aussehen?

Es bieten sich wieder etliche Möglichkeiten an, den Jobs mithilfe einer einfachen Regel Zeitintervalle zuzuordnen:

① Eine dieser Möglichkeiten wäre, die Jobs zunächst nach aufsteigender Länge  $t_i$  zu ordnen und ihnen dann in dieser Reihenfolge nach dem Motto "die Kleinen zuerst" ein Zeitintervall zuzuordnen; zumindest im obigen Beispiel hat das geklappt – die kleinen Jobs so früh wie möglich aus dem Weg zu kriegen, könnte eine gute Idee sein.

Andererseits werden bei dieser Strategie die Deadlines überhaupt nicht berücksichtigt; man braucht sich also nicht zu wundern, dass es "schlechte Beispiele" bereits dann gibt, wenn nur zwei Jobs im Spiel sind:

1. Job: 
$$t_1 = 1, d_1 = 100;$$
  
2. Job:  $t_2 = 10, d_2 = 10.$ 

Das Beispiel zu  $\bigcirc$  legt nahe, mehr auf die "slack time"  $d_i - t_i$  zu achten und die Jobs vorzuziehen, für die  $d_i - t_i$  klein ist: Diese Jobs vertragen nur wenig Aufschub und sollten deshalb so schnell wie möglich erledigt werden.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Man nennt  $\ell_i$  die *Verspätung* (engl. *lateness*) des *i*-ten Jobs.

Leider verfehlt auch diese Greedy-Regel ihr Ziel; man betrachte das folgende Beispiel:

1. Job: 
$$t_1 = 1, d_1 = 2;$$
  
2. Job:  $t_2 = 10, d_2 = 10.$ 

(3) Nun kommt eine Regel, die genauso einfach wie die beiden anderen ist, von der sich aber herausstellen wird, dass sie immer eine optimale Lösung liefert: Man ordnet die Jobs nach ihren Deadlines, wobei die frühen Deadlines zuerst drankommen; diese Regel ist unter dem folgenden Namen bekannt:

#### Earliest Deadline First

So einfach geht das? Und das soll funktionieren? Man hat allen Grund gegenüber dieser Regel skeptisch zu sein: Beispielsweise war einer der Einwände gegen die Regel  $\bigcirc$ , dass sie die Hälfte der Eingangsdaten – die Deadlines  $d_i$  – gar nicht berücksichtigt. Und nun soll eine Regel optimal sein, die die andere Hälfte der Eingangsdaten – die Intervalllängen  $t_i$  – komplett ignoriert?

Es gibt natürlich Plausibilitätsargumente für die Regel ③: Beispielsweise könnte man argumentieren, dass ein Job, der früh erledigt sein muss, auch früh angefangen werden sollte. Andererseits: Was von solchen Plausibilitätsargumenten zu halten ist, haben wir ja bereits gesehen.

Es soll nun nachgewiesen werden, dass die Regel Earliest Deadline First immer eine optimale Lösung hervorbringt.

Wir starten damit, dass wir die Jobs neu benennen: Die Bezeichnungen  $1, \ldots, n$  für die Jobs sollen in der Reihenfolge der Deadlines vergeben werden, d.h., es soll

$$d_1 \leq \ldots \leq d_n$$

gelten. Unsere Strategie besagt dann, dass Job 1 die Startzeit s(1) = s und die Endzeit  $f(1) = s(1) + t_1$  erhält; und dass Job 2 die Startzeit s(2) = f(1) und die Endzeit  $f(2) = s(2) + t_2$  bekommt; usw.

Hier ist die Beschreibung des Algorithmus, wie sie im Buch von Kleinberg/Tardos zu finden ist:

- (1) Order the jobs in order of their deadlines
- (2) Assume for simplicity of notation that  $d_1 \leq \ldots \leq d_n$
- (3) Initially, f = s
- (4) Consider the jobs i = 1, ..., n in this order
- (5) Assign job i to the time interval from s(i) = f to  $f(i) = f + t_i$
- (6) Let  $f = f + t_i$
- (7) End
- (8) **Return** the set of scheduled intervals [s(i), f(i)] for i = 1, ..., n

Als erstes beobachten wir, dass dieser Algorithmus einen Zeitplan (engl. schedule) liefert, bei dem es keine Lücken ("no idle time") gibt. Ferner ist klar, dass es auch einen optimalen<sup>5</sup> Zeitplan ohne Lücken gibt, da Lücken leicht beseitigt werden können, ohne die Optimalität zu zerstören.

Wir nennen den von unserem Greedy-Algorithmus produzierten Zeitplan A; mit  $\mathcal{O}$  sei ein optimaler Zeitplan bezeichnet.

Unser Ziel ist es,  $\mathcal{O}$  durch schrittweise Änderung in A zu überführen, wobei in jedem Änderungsschritt die Optimalität erhalten bleiben soll. Diese Vorgehensweise nennen wir Austauschargument (engl.  $exchange \ argument$ ).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Optimal bedeutet in unserem Fall natürlich immer, dass  $L = \max \{\ell_i : i = 1, ..., n\}$  so klein wie möglich ist.

Wir sagen, dass in einem gegebenen Zeitplan eine *Inversion* vorkommt, falls es in diesem Zeitplan zwei Jobs i und j gibt, für die gilt: i liegt in diesem Zeitplan vor j, obwohl  $d_j < d_i$  gilt.

Man beachte, dass unser Zeitplan A keine Inversionen besitzt. Falls es verschiedene Jobs mit gleicher Deadline gibt, so könnte es außerdem etliche andere Zeitpläne ohne Inversionen und ohne Lücken geben. Wir zeigen nun, dass alle diese Zeitpläne dieselbe maximale Verspätung L besitzen.

Alle Zeitpläne ohne Inversionen und ohne Lücken besitzen dieselbe maximale Verspätung. (\*)

Beweis. Falls zwei verschiedene Zeitpläne weder Inversionen noch Lücken besitzen, dann können sie sich nur dadurch unterschieden, dass Jobs mit gleicher Deadline in unterschiedlicher Reihenfolge ausgeführt werden. Es sei d eine solche Deadline. In beiden Zeitplänen liegen die Jobs mit Deadline d dann lückenlos aneinandergereiht – nur eben in unterschiedlicher Reihenfolge. Unter diesem Jobs mit Deadline d besitzt der letzte die größte Verspätung – und diese ist unabhängig von der Reihenfolge dieser Jobs.  $\Box$ 

Wie funktioniert nun das Austauschargument? Wir schildern hier nur die Grundidee; die Details findet man im Buch von Kleinberg/Tardos. Man startet von einem optimalen Zeitplan  $\mathcal{O}$  ohne Lücken; dass es einen solchen Zeitplan gibt, haben wir bereits festgestellt.  $\mathcal{O}$  wird nun schrittweise abgeändert, wobei in jedem Schritt ein Paar von benachbarten Intervallen die Reihenfolge wechselt und alle anderen Intervalle unverändert bleiben. Dies geschieht so, dass gilt:

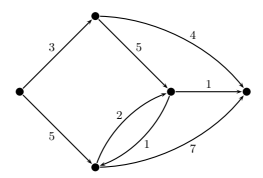
- Die auftretenden Zeitpläne haben niemals Lücken;
- In jedem Schritt sinkt die Anzahl der Inversionen um 1;
- In keinem Schritt vergrößert sich L, d.h., alle auftretenden Zeitpläne bleiben optimal.

Nach endlich vielen Schritten erhält man somit einen optimalen Zeitplan ohne Inversionen und ohne Lücken.

Damit ist gezeigt, dass ein optimaler Zeitplan ohne Inversionen und ohne Lücken existiert. Da unser Zeitplan A ebenfalls weder Lücken noch Inversionen aufweist, folgt wegen (\*), dass auch A optimal ist.

# 12.3 Kürzeste Pfade in Graphen

Wir betrachten gerichtete Graphen G = (V, E), in denen jeder Kante e eine reelle Zahl  $\ell(e) \geq 0$  zugeordnet ist, die wir die Länge von e nennen.



Je nach Anwendung kann man sich unter den Zahlen  $\ell(e)$  auch etwas anderes als Längen vorstellen, beispielsweise Kosten, Zeitangaben oder Wahrscheinlichkeiten.

Ein grundlegendes algorithmisches Problem: Gegeben seien  $u, v \in V$ . Finde in G einen kürzesten Pfad von u nach v (sofern ein solcher existiert). Unter der Länge eines u, v-Pfades P ist dabei die Summe der

Längen aller Kanten von P zu verstehen (Bezeichnung:  $\ell(P)$ ):

$$\ell(P) = \sum_{e \in E(P)} \ell(e).$$

Wir haben unser "grundlegendes Problem" als ein "point-to-point" Problem formuliert. In vielen Fällen will man aber mehr wissen: Man fragt nach kürzesten Pfaden von einem festen Knoten s ("Startpunkt") zu allen anderen Knoten v. Wenn nichts anderes gesagt ist wollen wir voraussetzen, dass es zu jedem Knoten v des betrachteten Graphen mindestens einen s, v-Pfad gibt. Unser Problem lässt sich dann wie folgt formulieren.

#### Problem der kürzesten Pfade (Version: "one-to-all").

Gegeben seien ein gerichteter Graph G=(V,E) mit Kantenlängen  $\ell(e)\in\mathbb{R},\,\ell(e)\geq0$ , sowie ein Knoten  $s\in V$ . Finde kürzeste Pfade von s zu allen anderen Knoten.

Wir haben das Problem der kürzesten Pfade für gerichtete Graphen formuliert. Ein entsprechendes Problem für ungerichtete Graphen gesondert zu betrachten, ist nicht nötig, da man den ungerichteten Fall auf den gerichteten zurückführen kann. Dies ist durch einen sehr einfachen Trick zu erreichen: Man ersetzt, wie in der folgenden Zeichnung angedeutet, jede ungerichtete Kante durch zwei gerichtete Kanten derselben Länge.



Der Algorithmus, den wir im Folgenden besprechen, ist der sehr bekannte Algorithmus von Dijkstra, bei dem es sich – wie wir noch sehen werden – um einen Greedy-Algorithmus handelt. Wir erwähnen bereits jetzt, dass der Algorithmus nur deshalb korrekt arbeitet, weil wir  $\ell(e) \geq 0$  für alle Kanten e vorausgesetzt haben. Der Fall, dass auch Kanten negativer Länge ( $\ell(e) < 0$ ) auftreten, erfordert etwas kompliziertere Methoden – da kommt man mit einem einfachen Greedy-Verfahren nicht mehr zum Ziel. Wir werden diesen Fall später behandeln, wenn wir im Kapitel über Dynamisches Programmieren den Algorithmus von Bellman und Ford kennenlernen.

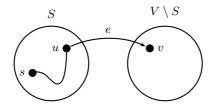
Wir beschreiben den Algorithmus von Dijkstra in einer Variante, bei der *nur die Längen der kürzesten Pfade* ermittelt werden. Es ist jedoch einfach, den Algorithmus so zu ergänzen, dass auch die kürzesten Pfade selbst mitgeliefert werden.

Im Algorithmus von Dijkstra spielt eine Menge  $S \subseteq V$  eine wichtige Rolle: Wir nennen S den bereits erforschten Teil des Graphen ("set of explored nodes"), da in jeder Phase des Algorithmus für die Knoten u der jeweiligen Menge S ein Wert d(u) vorliegt, von dem wir nachweisen werden, dass er die Länge eines kürzesten s, u-Pfades von G bereits korrekt angibt. Darüber hinaus gilt sogar, dass es einen solchen Pfad gibt, der ganz in S verläuft.

Am Anfang gilt  $S = \{s\}$  und d(s) = 0; im Laufe des Algorithmus kommen dann schrittweise Knoten zu S hinzu, bis am Ende S = V gilt. Genauer: Gilt  $S \neq V$ , so betrachtet man diejenigen Knoten  $v \in V \setminus S$ , die von S aus direkt erreichbar sind, d.h., zu denen mindestens eine Kante e = (u, v) mit  $u \in S$  führt. Für jeden solchen Knoten  $v \in V \setminus S$  stellt man sich vor, dass die minimale Länge eines s, v-Pfades zu berechnen ist, der – abgesehen von v und seiner letzten Kante e = (u, v) – ganz in S verläuft (siehe Zeichnung). Dementsprechend betrachtet man die Größe

$$d'(v) = \min \Big\{ d(u) + \ell(u, v) : u \in S \text{ und } (u, v) \in E \Big\}.$$

In Worten: Für alle  $u \in S$ , von denen eine Kante  $(u, v) \in E$  zu v führt, betrachtet man die Summe  $d(u) + \ell(u, v)$ ; d'(v) ist dann der kleinste unter den erhaltenen Werten.



Im Algorithmus von Dijkstra wird nun dasjenige  $v \in V \setminus S$  ausgewählt, für das d'(v) so klein wie möglich ist; dieses v wird zu S hinzugefügt und d(v) wird dadurch definiert, dass man d(v) = d'(v) setzt.

Es ergibt sich der folgende Algorithmus (Darstellung aus Kleinberg/Tardos):

#### Dijkstra's Algorithm $(G, \ell, s)$

- (1) Let S be the set of explored nodes
- (2) For each  $u \in S$ , we store a distance d(u)
- (3) Initially  $S = \{s\}$  and d(s) = 0
- (4) While  $S \neq V$
- (5) Select a node  $v \notin S$  with at least one edge from S for which  $d'(v) = \min \{d(u) + \ell(u, v) : u \in S \text{ and } (u, v) \in E\}$  is as small as possible
- (6) Add v to S and define d(v) = d'(v)
- (7) EndWhile

Am Ende liefert der Algorithmus von Dijkstra zu jedem  $v \in V$  einen Wert d(v). Noch wissen wir nicht, ob d(v) tatsächlich die Länge eines kürzesten s,v-Pfades von G angibt. Wir wollen uns zunächst davon überzeugen, dass es überhaupt einen s,v-Pfad  $P_v$  in G gibt, der die Länge d(v) besitzt. Dies ist nicht schwer einzusehen; man erhält einen solchen Pfad  $P_v$  für  $v \neq s$  dadurch, dass man im Algorithmus von Dijkstra eine leichte Erweiterung vornimmt: Bei Aufnahme von  $v \neq s$  in die Menge S speichert man zusätzlich immer eine Kante (u,v), die für die Aufnahme von v in S "verantwortlich" ist, d.h., man speichert eine Kante (u,v) mit  $u \in S$ , für die  $d(u) + \ell(u,v)$  minimal ist.

Um einen s,v-Pfad  $P_v$  der Länge d(v) für  $v \neq s$  zu erhalten, braucht man dann nur noch die entsprechenden Kanten rückwärts zu durchlaufen: Man startet in v und durchläuft die für v gespeicherte Kante (u,v) rückwärts; dadurch kommt man von v zum Knoten u, der früher als v in S aufgenommen wurde. Falls  $u \neq s$ , so durchläuft man danach die zu u gespeicherte Kante (w,u) rückwärts und kommt zum Knoten w, der noch früher in S aufgenommen wurde. Dies führt man fort, bis man bei s angelangt ist. Durchläuft man diese Kanten umgekehrt von s nach v, so erhält man den gewünschten s,v-Pfad  $P_v$  der Länge d(v).

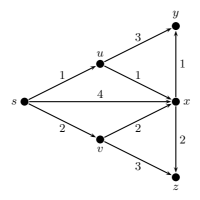
Man definiert zusätzlich den Pfad  $P_s$  als den nur aus s bestehenden Pfad der Länge 0.

**Übungsaufgabe**. Man beweise durch vollständige Induktion nach der Anzahl k der Kanten von  $P_v$ , dass  $P_v$  tatsächlich die Länge d(v) besitzt. (*Hinweis*: Gilt  $v \neq s$ , so betrachte man die letzte Kante von  $P_{vv}$ )

Zu jedem vom Algorithmus gelieferten Wert d(v) gehört also ein s, v-Pfad  $P_v$ , der die Länge d(v) besitzt und den man wie beschrieben erhält. Weiter unten werden wir uns davon überzeugen, dass dieser s, v-Pfad  $P_v$  sogar immer ein kürzester s, v-Pfad von G ist. Es gilt also:

Der vom Algorithmus von Dijkstra gelieferte Wert 
$$d(v)$$
 gibt für jeden  
Knoten  $v$  die Länge eines kürzesten  $s, v$ -Pfades in  $G$  an und der  
dazugehörige Pfad  $P_v$  ist ein solcher kürzester Pfad. (12.2)

Wir schauen uns den Ablauf des Algorithmus von Dijkstra anhand eines **Beispiels** an; G sei der folgende Graph:



#### Initialisierung:

Es sei  $S = \{s\}$  und d(s) = 0.

#### 1. Durchlauf der While-Schleife:

Die Knoten aus  $V \setminus S$ , zu denen Kanten aus S führen, sind u, v, x; man erhält d'(u) = 1, d'(v) = 2, d'(x) = 4. Es folgt  $S = \{s, u\}$  und d(u) = 1.

#### 2. Durchlauf der While-Schleife:

Die Knoten aus  $V \setminus S$ , zu denen Kanten aus S führen, sind v, x, y; man erhält d'(v) = 2, d'(x) = 2, d'(y) = 4. Man kann v oder x in S aufnehmen; wir entscheiden uns (willkürlich) für v. Es folgt  $S = \{s, u, v\}$  und d(v) = 2.

#### 3. Durchlauf der While-Schleife:

Die Knoten aus  $V \setminus S$ , zu denen Kanten aus S führen, sind x, y, z; man erhält d'(x) = 2, d'(y) = 4, d'(z) = 5. Es folgt  $S = \{s, u, v, x\}$  und d(x) = 2.

#### 4. Durchlauf der While-Schleife:

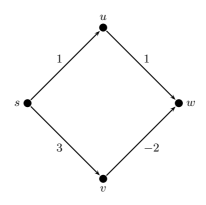
Die Knoten aus  $V \setminus S$ , zu denen Kanten aus S führen, sind y und z; man erhält d'(y) = 3, d'(z) = 4. Es folgt  $S = \{s, u, v, x, y\}$  und d(y) = 3.

#### 5. Durchlauf der While-Schleife:

Für den verbliebenen Knoten z erhält man d'(z) = 4. Es folgt  $S = \{s, u, v, x, y, z\}$  und d(z) = 4.

Der Algorithmus von Dijkstra ist ein Greedy-Algorithmus, da er in jedem Schritt kurzsichtig vorgeht: Wenn es darum geht, S zu erweitern, so schaut sich der Algorithmus nur Kanten an, die direkt von S ausgehen – gerade so, als ob er Kanten, die weiter von S entfernt sind, nicht erkennen könnte.

Bei so viel Kurzsichtigkeit braucht man sich nicht zu wundern, dass der Algorithmus im Allgemeinen keine korrekten Ergebnisse liefert, wenn Kanten negativer Länge im Spiel sind. Hier ein **Beispiel**, an dem zu erkennen ist, was im Falle negativer Kantenlängen schiefgehen kann:



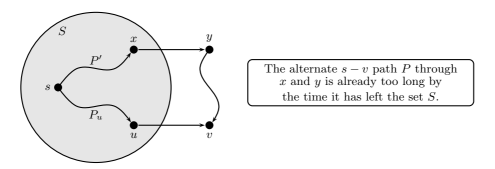
Wir setzen nun wieder  $\ell(e) \geq 0$  für alle Kanten e voraus und kommen zum Beweis von (12.2) ("Korrektheitsbeweis für den Algorithmus von Dijkstra"). Da der Algorithmus von Dijkstra der vielleicht bekannteste Algorithmus zum Berechnen von kürzesten Pfaden in Graphen ist, findet man Beweise für seine Korrektheit in vielen Lehrbüchern. Wir schauen uns die Darstellung von Kleinberg und Tardos an:

Consider the set 
$$S$$
 at any point in the algorithm's execution.  
For each  $u \in S$ , the path  $P_u$  is a shortest  $s - u$  path. (4.14)

Note that this fact immediately establishes the correctness of Dijkstra's algorithm, since we can apply it when the algorithm terminates, at which point S includes all nodes.

**Proof.** We prove this by induction on the size of S. The case |S| = 1 is easy, since then we have  $S = \{s\}$  and d(s) = 0. Suppose the claim holds when |S| = k for some value of  $k \ge 1$ ; we now grow S to size k+1 by adding the node v. Let (u,v) be the final edge on our s-v path  $P_v$ .

By induction hypothesis,  $P_u$  is the shortest s-u path for each  $u \in S$ . Now consider any other s-v path P; we wish to show that it is at least as long as  $P_v$ . In order to reach v, this path P must leave the set S somewhere; let y be the first node on P that is not in S, and let  $x \in S$  be the node just before y.



**Figure 4.8** The shortest path  $P_v$  and an alternate s-v path P through the node y.

The situation is now as depicted in Figure 4.8, and the crux of the proof is very simple: P cannot be shorter than  $P_v$  because it is already at least as long as  $P_v$  by the time it has left the set S. Indeed, in iteration k+1, Dijkstra's Algorithm must have considered adding node y to the set S via the edge (x,y) and rejected this option in favor of adding v. This means that there is no path from s to y through x that is shorter than  $P_v$ . But the subpath of P up to y is such a path, and so this subpath is at least as long as  $P_v$ . Since edge length are nonnegative, the full path P is at least as long as  $P_v$  as well.

This is a complete proof; one can also spell out the argument in the previous paragraph using the following inequalities. Let P' be the subpath of P from s to x. Since  $x \in S$ , we know by the induction hypothesis that  $P_x$  is a shortest s-x path (of length d(x)), and so  $\ell(P') \geq \ell(P_x) = d(x)$ . Thus the subpath of P out to node y has length  $\ell(P') + \ell(x,y) \geq d(x) + \ell(x,y) \geq d'(y)$ , and the full path P is at least as long as this subpath. Finally, since Dijkstra's Algorithm selected v in this iteration, we know that  $d'(y) \geq d'(v) = \ell(P_v)$ . Combining these inequalities shows that  $\ell(P) \geq \ell(P') + \ell(x,y) \geq \ell(P_v)$ .  $\square$ 

Der obige Beweis der Korrektheit des Algorithmus von Dijkstra läuft übrigens nach dem Schema "the greedy algorithm stays ahead" ab: Der Algorithmus von Dijkstra baut die Gesamtlösung schrittweise auf und im Beweis wird gezeigt, dass die vom Dijkstra-Algorithmus in diesem Prozess gelieferten Teillösungen für die Mengen S bereits optimal sind (und deshalb von keinem anderen Algorithmus übertroffen werden können). Anders gesagt: Es wird gezeigt, dass der Dijkstra-Algorithmus für jede Menge S "vorne liegt".

Bei der auf Seite 139 präsentierten Darstellung des Dijkstra-Algorithmus fehlt noch ein wichtiges Detail: Die Frage, wie man in jedem Durchlauf der While-Schleife den Knoten v auf eine effiziente Art findet,

wurde bislang ausgespart. Auf den ersten Blick hat man den Eindruck, als müsste man wie folgt vorgehen: Für jeden Knoten  $v \notin S$ , zu dem mindestens eine von S ausgehende Kante hinführt, hat man für sämtliche Kanten e = (u, v) mit  $u \in S$  den Wert  $d(u) + \ell(e)$  zu bilden und v das Minimum d'(v) all dieser Werte zuzuordnen. Unter allen  $v \notin S$ , denen auf diese Art ein d'(v) zugeordnet wurde, wählt man sich dann einen Knoten v, für den d'(v) so klein wie möglich ist. Dieses v nimmt man zu S hinzu, setzt d(v) = d'(v) und steigt ggf. in den nächsten Durchlauf der While-Schleife ein.

Im nächsten Durchlauf der While-Schleife könnte man nun ganz entsprechend vorgehen; dabei würde man jedoch merken, dass etliche Rechnungen, die bereits im vorangegangenen Durchlauf der While-Schleife durchgeführt wurden, nur wiederholt werden. In manchen Fällen würden sich die im vorangegangenen Durchlauf berechneten Werte nicht ändern:

- Wurde beim vorangegangenen Durchlauf der While-Schleife v zu S hinzugefügt und ist für einen Knoten  $w \notin S$  die Kante (v, w) nicht vorhanden, so ändert sich der Wert d'(w) gegenüber dem vorangegangenen Durchlauf nicht, da es immer noch genau dieselben Kanten e = (u, w) sind, die zur Berechnung von d'(w) herangezogen werden.
- Und wie ändert sich der Wert d'(w) für ein  $w \notin S$ , wenn die Kante (v, w) vorhanden ist? Offenbar hat man den alten Wert d'(w) mit dem Wert  $d(v) + \ell(v, w)$  zu vergleichen und hierbei nach der folgenden Update-Formel vorzugehen:

$$d'(w) = \min \Big\{ d'(w), d(v) + \ell(v, w) \Big\}.$$

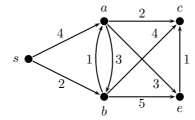
Es wäre also unökonomisch, die erhaltenen Werte d'(w) am Ende des vorangegangenen Durchlaufs der While-Schleife einfach "wegzuschmeißen". Diese Überlegungen führen zur folgenden modifizierten Version des Algorithmus von Dijkstra.

### Dijkstra's Algorithm (modified version) $(G, \ell, s)$

- (1) Let S be the set of explored nodes
- (2) For each  $u \in V$ , we store a value d(u)
- (3) Initially  $S = \{s\}$  and d(s) = 0 and, for  $u \neq s$ ,  $d(u) = \ell(s, u)$  if  $(s, u) \in E$  and  $d(u) = \infty$  otherwise
- (4) While  $S \neq V$
- (5) Select a node  $v \notin S$  with  $d(v) = \min \{d(u) : u \notin S\}$
- (6) Add v to S
- (7) For each  $u \notin S$  with  $(v, u) \in E$ , let  $d(u) = \min \{d(u), d(v) + \ell(v, u)\}$
- (8) EndWhile

Bevor wir die Arbeitsweise des Algorithmus anhand eines Beispiels illustrieren, noch ein Wort zu den Werten d(u): Für  $u \in S$  gibt d(u) wie bisher die Länge eines kürzesten s, u-Pfades in G an. Für Knoten  $u \notin S$ , zu denen mindestens eine von S ausgehende Kante hinführt, bezeichnet d(u) die Größe, die wir bislang d'(u) genannt haben; für die übrigen Knoten  $u \notin S$  wird  $d(u) = \infty$  gesetzt. Für alle  $u \in V \setminus S$  gibt d(u) somit eine obere Schranke für die Länge eines kürzesten s, u-Pfades in G an; der Wert d(u) kann in diesem Fall noch verändert werden; er ist vorläufig. Nach Aufnahme von u in S ändert sich der Wert von d(u) nicht mehr – er ist endgültig und gibt den Abstand von s und u in G an.

**Beispiel**. Der Graph G = (V, E) mit Längenfunktion  $\ell$  sei durch die folgende Zeichnung gegeben:



Wir geben für jeden Knoten u an, welchen Wert d(u) nach der Initialisierung und nach jedem Durchlauf der While-Schleife besitzt. Außerdem wird das jeweils aktuelle S angegeben. Ist ein Wert d(u) endgültig (man sagt auch permanent), so wird er unterstrichen.

Initialisierung:

1. Durchlauf der Schleife:

2. Durchlauf der Schleife:

$$S = \left\{s, b, a\right\}$$

$$\begin{array}{c|cccc} u & s & a & b & c & e \\ \hline d(u) & \underline{0} & \underline{3} & \underline{2} & 5 & 6 \end{array}$$

3. Durchlauf der Schleife:

4. Durchlauf der Schleife:

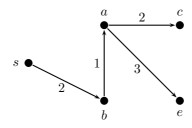
$$S = \left\{s, b, a, c, e\right\}$$

$$\begin{array}{c|ccccc} u & s & a & b & c & e \\ \hline d(u) & \underline{0} & \underline{3} & \underline{2} & \underline{5} & \underline{6} \end{array}$$

Übersichtliche Zusammenfassung:

	s	$\mid a \mid$	$\mid b \mid$	c	e	$\mid S \mid$
0	0	4	2	$\infty$	$\infty$	$\{s\}$
1	0	3	2	6	7	$\{s,b\}$
2	0	3	2	5	6	$\{s,b,a\}$
3	0	3	2	<u>5</u>	6	$\{s,b,a,c\}$
4	0	3	2	<u>5</u>	<u>6</u>	$\{s,b,a,c,e\}$

Einen kürzeste-Pfade-Baum kann man leicht am Graphen ablesen:



Um einen kürzeste-Pfade-Baum systematisch zu finden, ist der Algorithmus von Dijkstra zu erweitern: Für  $u \neq s$  speichert man im Fall  $d(u) \neq \infty$  nicht nur den Wert d(u), sondern auch einen dazugehörigen "Vorgängerknoten" aus S. Im Beispiel sieht das so aus:

	s	a	b	c	e	S
0	0	4 s	2 s	$\infty$	$\infty$	$\{s\}$
1	0	3 b	<u>2</u> s	6 b	7 b	$\{s,b\}$
2	0	<u>3</u> b	$\underline{2} s$	5 a	6 a	$\{s,b,a\}$
3	0	<u>3</u> b	<u>2</u> s	$\underline{5} a$	6 a	$\{s,b,a,c\}$
4	0	<u>3</u> b	<u>2</u> s	$\underline{5} a$	<u>6</u> a	$\{s,b,a,c,e\}$

Anhand der letzten Zeile kann man zu jedem  $u \neq s$  einen Vorgänger auf einem kürzesten s, u-Pfad ablesen.

Auf Seite 141f findet man im Buch von Kleinberg und Tardos weitere Ausführungen zum Algorithmus von Dijkstra, vor allen Dingen zur Laufzeit und zur Rolle von *Prioritätswarteschlangen* (engl. *priority queue*) bei der Implementierung des Algorithmus von Dijkstra. Diese Ergänzungen sollten Sie sich auf alle Fälle anschauen.

# 12.4 Minimale aufspannende Bäume

Wir befassen uns in diesem Abschnitt mit einem Problem, das ebenso grundlegend wie das zuvor behandelte Problem der kürzesten Pfade ist.

Gegeben sei eine Menge V von n Knoten, sagen wir  $V = \{v_1, \ldots, v_n\}$ . Wir stellen uns vor, dass zwischen diesen Knoten ein Kommunikationsnetzwerk eingerichtet werden soll. Dabei muss es nicht unbedingt für alle Paare  $v_i, v_j$  möglich sein, eine direkte Verbindung einzurichten – für gewisse Paare  $v_i, v_j$  von verschiedenen Knoten soll dies aber infrage kommen, wobei der Aufbau einer solchen direkten Verbindung Kosten verursacht.

Kommunikationsverbindungen sollen immer in beide Richtungen nutzbar sein, d.h., zur Modellierung werden wir ungerichtete Graphen verwenden.

Eine Bemerkung zur Schreibweise: Kanten in ungerichteten Graphen sind bekanntlich zweielementige Teilmengen

$$\{v_i, v_j\}$$

der Knotenmenge. Obwohl die Kanten ungerichtet sind, ist es allgemein üblich, anstelle von  $\{v_i, v_j\}$  die Schreibweise

$$(v_i, v_j)$$

zu verwenden. Wir schließen uns dieser Konvention an. In diesem Abschnitt stellen wir ungerichtete Kanten also immer in der Form  $(v_i, v_j)$  dar, womit kein geordnetes Paar gemeint ist, sondern die Kante  $\{v_i, v_j\}$ .

Das zu errichtende Kommunikationsnetzwerk soll natürlich zusammenhängend sein, d.h., zwischen zwei verschiedenen Knoten  $v_i$  und  $v_j$  soll es immer einen Pfad geben, der  $v_i$  mit  $v_j$  verbindet. Das Ziel ist, die Gesamtkosten zu minimieren. Wir gelangen zum folgenden Problem.

Gegeben: ein zusammenhängender Graph G=(V,E); jeder Kante  $e\in E$  sei eine reelle Zahl c(e)>0 zugeordnet ("Kosten von e").

Gesucht: eine Teilmenge T der Kantenmenge E, so dass der Graph (V,T) zusammenhängend ist und außerdem die Gesamtkosten

$$\sum_{e \in T} c(e)$$

minimal sind.

Wir erinnern noch einmal an die Definition eines Baums.

#### Definition.

Unter einem Baum versteht man einen Graphen, der zusammenhängend und kreislos ist.

Wir schließen eine einfache Beobachtung an.

#### Feststellung.

Es sei (V,T) eine Lösung unseres Problems, d.h., der Graph (V,T) ist zusammenhängend und die Gesamtkosten  $\sum\limits_{e\in T}c(e)$  sind minimal. Dann ist (V,T) ein Baum.  $(\star\star)$ 

Beweis. Da (V,T) zusammenhängend ist, muss nur noch gezeigt werden, dass (V,T) kreislos ist. Angenommen, (V,T) enthielte einen Kreis C. Dann könnte man eine beliebige Kante  $\tilde{e}$  von C weglassen:  $(V,T\setminus \left\{\tilde{e}\right\})$  wäre immer noch ein zusammenhängender Graph und wegen  $c(\tilde{e})>0$  wären die Gesamtkosten für  $(V,T\setminus \left\{\tilde{e}\right\})$  kleiner als  $\sum\limits_{e\in T}c(e)$ , d.h.,  $\sum\limits_{e\in T}c(e)$  wäre nicht minimal. Dieser Widerspruch zeigt, dass (V,T) kreislos ist.  $\square$ 

Ist G = (V, E) ein Graph und (V, T) ein Baum mit  $T \subseteq E$ , so nennt man (V, T) einen aufspannenden Baum von G. Anders gesagt: Ein aufspannender Baum von G ist ein Teilgraph von G, der alle Knoten von G enthält und bei dem es sich um einen Baum handelt.

Ist (V,T) ein aufspannender Baum eines Graphen G=(V,E), so ist (V,T) eindeutig bestimmt, wenn man nur T angibt. Der Einfachheit halber wollen wir in Zukunft meist nur T angeben und auch die Kantenmenge T als aufspannenden Baum bezeichnen.

Die Feststellung  $(\star\star)$  besagt, dass als Lösung unseres Problems nur aufspannende Bäume infrage kommen. Gesucht ist also ein minimaler aufspannender Baum von G (engl. minimum spanning tree, kurz: MST).

Ein Graph G hat – wenn man einmal von sehr einfachen Fällen absieht – in der Regel sehr viele aufspannende Bäume. Beispielsweise besagt ein bekannter Satz von Cayley, dass ein vollständiger Graph mit n Knoten genau

$$n^{n-2}$$

aufspannende Bäume besitzt. Es ist also auf den ersten Blick alles andere als klar, wie man unter diesen vielen Bäumen einen finden soll, für den

$$\sum_{e \in T} c(e)$$

minimal ist.

#### 12.4.1 Algorithmen für das Minimum Spanning Tree Problem

In früheren Beispielen aus dem Gebiet des Schedulings haben wir gesehen, wie leicht es ist, sich eine Reihe von natürlich erscheinenden Greedy-Algorithmen auszudenken, für die es in jedem Einzelfall durchaus einleuchtende Plausibilitätsargumente gibt. Häufig funktionierten diese Algorithmen jedoch nicht.

Auch beim Problem des minimalen aufspannenden Baums ist es möglich, sich etliche Greedy-Algorithmen einfallen zu lassen – diesmal ist es aber erstaunlicherweise so, dass viele der Greedy-Algorithmen, die einem in den Sinn kommen, auch tatsächlich funktionieren. Für das Problem des minimalen aufspannenden Baums kann demnach völlig zu Recht behauptet werden: "Greed works."

Hier sind drei einfache Greedy-Algorithmen für das Problem des minimalen aufspannenden Baums, die alle drei korrekt arbeiten, d.h., die einen minimalen aufspannenden Baum auch tatsächlich finden. Wir beschreiben zunächst diese Algorithmen und kümmern uns erst danach um die Frage nach ihrer Korrektheit.

• Der erste dieser drei Greedy-Algorithmen geht wie folgt vor. Zunächst werden die Kanten von E nach ihren Kosten sortiert, und zwar in aufsteigender Reihenfolge:  $e_1, \ldots, e_m$  mit  $c(e_i) \leq c(e_{i+1})$ 

 $(i=1,\ldots,m-1)$ . Man startet nun mit dem kantenlosen Graphen  $(V,\emptyset)$ , geht die aufsteigend sortierten Kanten von links nach rechts durch und stellt jedes Mal die Frage: Entsteht ein Kreis, wenn  $e_i$  zum bereits konstruierten Teilgraphen hinzugenommen wird? Falls ja, so wird  $e_i$  zurückgewiesen; falls nein, so wird  $e_i$  zum bereits konstruierten Teilgraphen hinzugefügt. Diese Vorgehensweise wird Kruskals Algorithmus genannt.

- Ein anderer, ebenso einfacher Algorithmus weist große Ähnlichkeit mit Dijkstras Algorithmus zum Auffinden kürzester Pfade auf. Man startet mit einem einzelnen Knoten s ("Startknoten", "Wurzel") und baut ausgehend von s einen Baum auf, indem man in jedem Schritt eine weitere Kante e=(u,v) hinzunimmt, die genau einen Knoten mit dem bereits konstruierten Teilbaum gemeinsam hat; dabei wird e jedes Mal so gewählt, dass c(e) möglichst klein ist. Dieses Verfahren wird **Prims Algorithmus** genannt.
- Der dritte diese Algorithmen kann als eine "Rückwärtsversion" von Kruskals Algorithmus angesehen werden. Zunächst werden die Kanten von E wieder nach ihren Kosten sortiert, diesmal aber in absteigender Reihenfolge:  $e_1, \ldots, e_m$  mit  $c(e_i) \geq c(e_{i+1})$   $(i=1,\ldots,m-1)$ . Man startet mit dem Graphen G=(V,E), geht die Kanten in der Reihenfolge  $e_1,\ldots,e_m$  durch und stellt jedes Mal die Frage: Bleibt der aktuelle Teilgraph zusammenhängend, wenn man die Kante  $e_i$  entfernt? Falls ja, so wird  $e_i$  aus dem aktuellen Teilgraphen entfernt; falls nein, so bleibt  $e_i$  im aktuellen Teilgraphen. Diese Methode wird **Reverse-Delete-Algorithmus** genannt.

Woran liegt es nun, dass alle drei beschriebenen Algorithmen korrekt arbeiten, d.h. einen minimalen aufspannenden Baum liefern? Die Antwort, die sich aufgrund der nachfolgenden Analyse ergeben wird, ist, dass in jedem Fall ein Austauschargument dahinter steckt.

Genauer: Die Korrektheit der Algorithmen von Kruskal und Prim basiert auf einer Feststellung über Graphen, die man die Schnitt-Eigenschaft (engl. cut property) nennt. Es gibt weitere Greedy-Algorithmen zum Auffinden minimaler aufspannender Bäume, die ebenfalls auf der Schnitt-Eigenschaft beruhen. Wir werden die Schnitt-Eigenschaft genannte Feststellung mithilfe eines Austauscharguments beweisen. Ganz ähnlich verhält es sich mit dem Reverse-Delete-Algorithmus: Hier wird die entsprechende Rolle von einer Eigenschaft gespielt, die Kreis-Eigenschaft (engl. cycle property) heißt.

#### 12.4.2 Analyse der Algorithmen

Alle drei Algorithmen arbeiten ähnlich, nämlich mit wiederholtem Hinzu- bzw. Wegnehmen von Kanten. Um diese Vorgehensweise zu analysieren fragen wir:

- Kann man beim Algorithmus von Kruskal bzw. Prim sicher sein, dass man nichts falsch macht, wenn man eine Kante zu einer bereits existierenden Teillösung hinzunimmt?
- Kann man beim Reverse-Delete-Algorithmus sicher sein, dass man keine Kante vorschnell aussortiert hat?

Um diese Fragen zu beantworten und zum Zweck der weiteren Analyse, machen wir nun eine leicht vereinfachende Annahme:

Wir nehmen bis auf weiteres an, dass sämtliche Kantenkosten unterschiedlich sind, d.h., verschiedene Kanten eines Graphen sollen immer unterschiedliche Kosten haben. (A)

Am Schluss werden wir dann sehen, wie man alle Ergebnisse auf den Fall übertragen kann, dass (A) nicht mehr vorausgesetzt wird.

Die erste der beiden oben gestellten Fragen kann auch so formuliert werden: Wann kann im Algorithmus von Kruskal bzw. Prim eine Kante gefahrlos hinzugenommen werden?

Die Antwort ergibt sich aus der folgenden Feststellung, in der die Eigenschaft beschrieben wird, die man Schnitt-Eigenschaft nennt.

#### Feststellung 1 (Schnitt-Eigenschaft).

Wir nehmen an, dass alle Kantenkosten verschieden sind. Es sei S eine Teilmenge der Knotenmenge V, die weder leer noch gleich V ist, und e = (v, w) sei eine Kante mit  $v \in S$  und  $w \in V \setminus S$ ; e sei unter allen derartigen Kanten so gewählt, dass c(e) so klein wie möglich ist. Dann ist e in jedem minimalen aufspannenden Baum enthalten.

Wir geben den Beweis dieser Feststellung im Original wieder. Dieser Beweis, bei dem ein Austauschargument die entscheidende Rolle spielt, ist einfach zu verstehen<sup>6</sup>. Interessant sind auch die Kommentare von Kleinberg und Tardos im Anschluss an den Beweis: Es wird ein kürzerer "Beweis" diskutiert, der sich jedoch als falsch herausstellt.

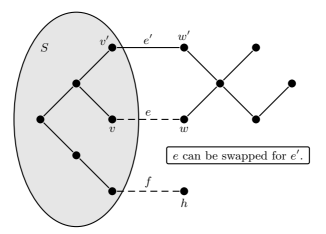
**Proof.** Let T be a spanning tree that does not contain e; we need to show that T does not have the minimum possible cost. We'll do this using an exchange argument: we'll identify an edge e' in T that is more expensive than e, and with the property exchanging e for e' results in another spanning tree. This resulting spanning tree will then be cheaper than T, as desired.

The crux is therefore to find an edge that can be successfully exchanged with e. Recall that the ends of e are v and w. T is a spanning tree, so there must be a path P in T from v to w. Starting at v, suppose we follow the nodes of P in sequence; there is a first node w' on P that is in V - S. Let  $v' \in S$  be the node just before w' on P, and let e' = (v', w') be the edge joining them. Thus, e' is an edge of T with one end in S and the other in V - S. See Figure 4.10 for the situation at this stage in the proof.

If we exchange e for e', we get a set of edges  $T' = T - \{e'\} \cup \{e\}$ . We claim that T' is a spanning tree. Clearly (V, T') is connected, since (V, T) is connected, and any path in (V, T) that used the edge e' = (v', w') can now be "rerouted" in (V, T') to follow the portion of P from v' to v, then the edge e, and then the portion of P from w to w'. To see that (V, T') is also acyclic, note that the only cycle in  $(V, T' \cup \{e'\})$  is the one composed of e and the path P, and this cycle is not present in (V, T') due to the deletion of e'.

We noted above that the edge e' has one end in S and the other in V-S. But e is the cheapest edge with this property, and so  $c_e < c_{e'}$ . (The inequality is strict since no two edges have the same cost.) Thus the total cost of T' is less than that of T, as desired.  $\square$ 

The proof of (4.17) is a bit more subtle than it may first appear. To appreciate this subtlety, consider the following shorter but incorrect argument for (4.17). Let T be a spanning tree that does not contain e. Since T is a spanning tree, it must contain an edge f with one end in S and the other in V - S. Since e is the cheapest edge with this property, we have  $c_e < c_f$ , and hence  $T - \{f\} \cup \{e\}$  is a spanning tree that is cheaper than T.



**Figure 4.10** Swapping the edge e for the edge e' in the spanning tree T, as described in the proof of (4.17).

 $<sup>^6</sup>$ **Hinweis**: Die Differenz zweier Mengen A und B wird im Buch von Kleinberg/Tardos mit A-B bezeichnet. Außerdem ist im Beweis des Öfteren von (4.17) die Rede: Damit ist die Schnitt-Eigenschaft gemeint.

The problem with this argument is not in the claim that f exists, or that  $T - \{f\} \cup \{e\}$  is cheaper than T. The difficulty is that  $T - \{f\} \cup \{e\}$  may not be a spanning tree, as shown by the example of the edge f in Figure 4.10. The point is that we can't prove (4.17) by simply picking any edge in T that crosses from S to V - S; some care must be taken to find the right one.

Nachdem wir die Schnitt-Eigenschaft kennengelernt haben, ist es nicht mehr schwer, den entscheidenden Grund zu erkennen, weshalb die Algorithmen von Kruskal und Prim ein korrektes Ergebnis liefern, wenn alle Kantenkosten verschieden sind.

#### Feststellung.

In beiden Fällen werden immer nur Kanten aufgenommen, die sowieso aufgenommen werden müssen, da sie nämlich aufgrund der Schnitt-Eigenschaft in **jedem** minimalen aufspannenden Baum enthalten sind.

Zwei Bemerkungen sind angebracht:

- (i) Wir haben zwar den entscheidenden Grund für die Korrektheit der Algorithmen von Kruskal und Prim benannt es sind aber noch einige Details zu prüfen (siehe unten).
- (ii) Dies alles gilt nur unter der Voraussetzung, dass alle Kantenkosten verschieden sind.

Zu (i): Wir haben uns unter anderem davon zu überzeugen, dass in jedem Schritt des Algorithmus von Kruskal bzw. Prim eine Situation vorliegt, die die Anwendung der Schnitt-Eigenschaft erlaubt; insbesondere haben wir für jeden Schritt anzugeben, welche Teilmenge von V die Rolle der Menge S aus der Schnitt-Eigenschaft spielt.

Wir betrachten zunächst den Algorithmus von Prim: In jeder Iteration liegt bei Prims Algorithmus ein bereits konstruierter Teilbaum vor, dessen Knotenmenge S noch nicht alle Knoten aus V umfasst; es gilt  $s \in S$  und e wird so gewählt, dass genau einer der beiden Knoten von e in S liegt und dass außerdem c(e) möglichst klein ist. Es liegen also alle Voraussetzungen vor, um die Schnitt-Eigenschaft zum Einsatz zu bringen. Anwendung der Schnitt-Eigenschaft ergibt, dass e in jedem minimalen aufspannenden Baum dabei sein muss; es ist also völlig in Ordnung, e zum bereits konstruierten Teilbaum hinzuzunehmen – es besteht (sozusagen) kein Risiko, dass man dies später bereut.

Nun zum Algorithmus von Kruskal: Es sei e = (v, w) eine beliebige Kante, die im Laufe der Anwendung von Kruskals Algorithmus zum bereits konstruierten Teilgraphen hinzugefügt wird. Wir betrachten die Situation direkt vor dem Hinzufügen von e und bezeichnen mit S die Menge aller Knoten, die in derselben Zusammenhangskomponente des bereits konstruierten Teilgraphen liegen wie v. Dann gilt natürlich  $v \in S$ ; außerdem gilt  $w \notin S$ , da andernfalls bei Hinzunahme von e ein Kreis entstünde.

Es sei  $e' \neq e$  eine beliebige Kante von G, die S mit  $V \setminus S$  verbindet. Dann liegt e' nicht im derzeit aktuellen Teilgraphen. Folglich gilt c(e) < c(e'), da im Falle c(e') < c(e) die Kante e' in einem früheren Schritt vom Algorithmus betrachtet und zum damals aktuellen Teilgraphen hinzugefügt worden wäre. (Man beachte: Da e' von S nach  $V \setminus S$  geht, wäre kein Kreis entstanden.) Also liegen für S und e alle Voraussetzungen für die Anwendung der Schnitt-Eigenschaft vor. Es folgt, dass e zu jedem minimalen aufspannenden Baum dazugehört und dass somit die Aufnahme von e gerechtfertigt ist.

Im Falle des Algorithmus von Kruskal hat man sich abschließend noch zu überlegen, dass der am Ende gelieferte Graph (V,T) tatsächlich ein aufspannender Baum von G ist<sup>7</sup>. Klarerweise enthält (V,T) keine Kreise – so ist der Algorithmus von Kruskal ja gerade angelegt. Wie bereits in der Fußnote bemerkt, bleibt also zu zeigen, dass (V,T) zusammenhängend ist. Wir zeigen dies mithilfe eines Widerspruchsbeweises.

Angenommen, (V, T) sei nicht zusammenhängend. Wir wählen eine beliebige Zusammenhangskomponente von (V, T) und S sei die Knotenmenge dieser Zusammenhangskomponente. Im Gegensatz zu (V, T) ist G sehr wohl zusammenhängend und deshalb gibt es mindestens eine Kante von G, die von S zu  $V \setminus S$  führt. Es sei e diejenige unter diesen Kanten, für die e minimal ist. Unter diesen Umständen

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Im Falle des Algorithmus von Prim ergibt sich das Entsprechende unmittelbar aus der Vorgehensweise des Algorithmus, da der in jedem Schritt konstruierte Graph ein Baum ist. Im Algorithmus von Kruskal ist dies anders: In den Zwischenschritten treten unzusammenhängende Graphen als Teillösungen auf und man hat sich zu überlegen, weshalb das "Endprodukt" immer zusammenhängend ist.

wäre e jedoch in einem der Schritte des Algorithmus von Kruskal zum bereits konstruierten Graphen hinzugenommen worden, im Widerspruch zur Tatsache, dass  $e \notin T$  gilt. (Man beachte: Aufgrund der Wahl von S liegt e nicht in T.) Durch die Herleitung dieses Widerspruchs ist nachgewiesen, dass (V,T) zusammenhängend und somit ein aufspannender Baum von G ist.  $\square$ 

Damit ist (i) erledigt. Wir kommen zu (ii): Es ist zu klären, weshalb die Algorithmen von Kruskal und Prim auch dann noch korrekte Ergebnisse liefern, wenn es verschiedene Kanten gibt, deren Kosten übereinstimmen. Dies ist mithilfe eines kleinen Tricks, den man Perturbation der Kantenkosten nennt, leicht zu erkennen: Durch sehr kleine Änderungen der Kantenkosten sorgt man dafür, dass alle Kantenkosten verschieden sind.

Wendet man nun den Algorithmus von Kruskal bzw. den Algorithmus von Prim auf den Graphen mit den leicht geänderten Kantenkosten an, so erhält man für diesen Graphen einen minimalen aufspannenden Baum T, der – da die Änderungen der Kantenkosten nur sehr klein waren – auch ein minimaler aufspannender Baum des ursprünglichen Graphen ist.

Man kann es auch so ausdrücken: Wendet man den Algorithmus von Kruskal bzw. Prim auf einen Graphen an, in dem bestimmte Kanten gleiche Kosten haben, so braucht man beim Vergleich von Kantenkosten eine "tie-break-rule" – eine solche wird durch die Perturbation der Kantenkosten geliefert.

Es fehlt noch die Diskussion des Reverse-Delete-Algorithmus. Wir können uns kurz fassen: Obwohl es beim Reverse-Delete-Algorithmus nicht wie bei den Algorithmen von Kruskal und Prim um Hinzunahme, sondern um Wegnahme von Kanten geht, läuft die Diskussion sehr ähnlich ab. Im Mittelpunkt steht diesmal die Frage: Wann kann eine Kante gefahrlos weggelassen werden?

Die Antwort ergibt sich diesmal aus einer Feststellung, die man Kreis-Eigenschaft nennt. Die Kreis-Eigenschaft spielt bei der Diskussion des Reverse-Delete-Algorithmus dieselbe zentrale Rolle, wie die Schnitt-Eigenschaft für die Algorithmen von Kruskal und Prim. Diesmal wird jedoch festgestellt, dass bestimmte Kanten niemals in einem minimalen aufspannenden Baum enthalten sein können.

#### Feststellung 2 (Kreis-Eigenschaft).

Wir nehmen an, dass alle Kantenkosten verschieden sind. Es sei C ein Kreis in G und e sei unter allen Kanten von C so gewählt, dass c(e) so groß wie möglich ist. Dann gibt es keinen minimalen aufspannenden Baum von G, in dem e enthalten ist.

Der Beweis von Feststellung 2 ist nicht sonderlich schwierig; er beruht auf einem sehr hübschen Austauschargument. Auch der sich anschließende Korrektheitsbeweis des Reverse-Delete-Algorithmus ist leicht zu verstehen. Empfehlung: Besorgen Sie sich das Buch von Kleinberg und Tardos und arbeiten Sie diese Beweise durch.

Darüber hinaus findet man in Buch von Kleinberg und Tardos noch sehr viel mehr über Greedy-Algorithmen; unter anderem wird ausführlich auf die Implementierung der Algorithmen von Dijkstra, Kruskal und Prim eingegangen. Besonders interessant: Die Implementierung des Algorithmus von Kruskal mithilfe der *Union-Find-Datenstruktur*. Der nächste Abschnitt ist der Union-Find-Datenstruktur gewidmet.

#### 12.5 Die Union-Find-Datenstruktur

Wir gehen in diesem Abschnitt nach dem bekannten Lehrbuch Algorithm Design von Kleinberg und Tardos vor.

Gegeben sei eine endliche Knotenmenge. Wir befassen uns mit dem Vorgang, dass aus dieser Knotenmenge ein Graph dadurch "heranwächst", dass Kanten schrittweise hinzugenommen werden (pro Schritt niemals mehr als eine Kante).

Am Anfang besteht der Graph nur aus isolierten Knoten, von denen jeder für sich eine Zusammenhangskomponente darstellt. Im Laufe des Verfahrens können Zusammenhangskomponenten zu größeren

Komponenten<sup>8</sup> zusammenwachsen.

Wenn eine Kante hinzugefügt wird, so wollen wir die Komponenten natürlich nicht jedes Mal völlig neu berechnen; stattdessen soll eine Datenstruktur zum Einsatz kommen, die ein schnelles Update der Komponenten unterstützt. Außerdem soll diese Datenstruktur erlauben, zu einem gegebenen Knoten u den Namen der Komponente, der u angehört, schnell zu ermitteln. Man spricht von einer Union-Find-Datenstruktur.

Um den Algorithmus von Kruskal effizient zu implementieren, benötigt man eine Datenstruktur, die das Beschriebene leistet. Wird im Algorithmus von Kruskal für eine Kante e = (u, v) gefragt, ob durch die Hinzunahme von e zum aktuellen Graphen ein Kreis entsteht, so kommt es darauf an, die aktuellen Komponenten von u und v zu bestimmen; man fragt dann, ob diese Komponenten gleich sind:

- $\bullet$  Falls ja, so wird e zurückgewiesen, da sonst ein Kreis entstünde.
- Falls nein, so wird e zum aktuellen Graphen hinzugefügt, wodurch kein Kreis entsteht. Anschließend hat man ein Update der Komponenten vorzunehmen ("Zusammenlegung der Komponenten von u und v").

Union-Find-Datenstrukturen spielen nicht nur im Zusammenhang mit Kruskals Algorithmus eine wichtige Rolle, sondern ebenso im Zusammenhang mit anderen Fragestellungen, bei denen *Partitionen* von Mengen zu verwalten sind. Aus diesem Grund behandeln wir das Problem, eine geeignete Union-Find-Datenstruktur zu entwickeln, ab jetzt unabhängig von Kruskals Algorithmus und kommen nur gelegentlich darauf zurück.

#### 12.5.1 Das Problem

Wir beschreiben noch einmal, worum es beim Union-Find-Problem geht. Die zu entwickelnde Union-Find-Datenstruktur soll es ermöglichen, disjunkte Mengen (wie beispielsweise die Knotenmengen der Komponenten eines Graphen) zu verwalten, womit Folgendes gemeint ist:

- Für jeden Knoten<sup>9</sup> u soll die Operation Find(u) den Namen der Menge liefern, die u enthält. Die Operation Find(u) kann benutzt werden, um zu testen, ob u und v derselben Menge angehören: Man muss lediglich prüfen, ob Find(u) = Find(v) gilt.
- Neben der Operation Find (u) soll es eine  $Operation\ Union(A,B)$  geben, durch die die beiden Mengen A und B zu einer einzigen Menge vereinigt werden.

Wie wir bereits gesehen haben, können diese Operationen eingesetzt werden, um die Zusammenhangskomponenten eines Graphen G=(V,E) zu verwalten, dessen Knotenmenge V fest gegeben ist, dessen Kantenmenge E sich jedoch im Aufbau befindet. Die zu verwaltenden Mengen sind in diesem Prozess die Knotenmengen der Zusammenhangskomponenten und für einen Knoten u liefert Find u0 den Namen der aktuellen Komponente von u0. Wenn eine Kante u1 zum Graphen hinzugefügt werden soll, so ist zunächst zu testen, ob

$$Find (u) = Find (v)$$

gilt. Ist dies nicht der Fall, so ist

Union (Find 
$$(u)$$
, Find  $(v)$ )

auszuführen, wodurch die Komponenten von u und v zusammengelegt werden.

Neben den Operationen Union (A, B) und Find (u) spielt außerdem die Operation Make Union-Find(S) eine Rolle. Zusammenfassend halten wir fest, dass die Union-Find-Datenstruktur drei Operationen unterstützen soll:

• Für eine Menge S soll MakeUnionFind(S) eine Partition von S in disjunkte Klassen<sup>10</sup> liefern, die alle nur aus einem einzigen Element bestehen. MakeUnionFind(S) soll in O(n) Zeit implementiert

 $<sup>^8\</sup>mathrm{Statt}$ "Zusammenhangskomponente" sagen wir im Folgenden meist "Komponente".

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Die Elemente der betrachteten Mengen bezeichnen wir auch dann als Knoten, wenn keine Graphen im Spiel sind.

 $<sup>^{10}\</sup>mathrm{Statt}$  Partition sagt man bekanntlich auch Zerlegung und spricht von Klassen der Partition (bzw. Zerlegung).

werden (für n = |S|).

- Für ein  $u \in S$  soll Find(u) den Namen der Klasse liefern, die u enthält. Unser Ziel ist, Find (u) so zu implementieren, dass Find (u) nur  $O(\log n)$  Zeit benötigt. (In einigen der vorgestellten Implementationen wird Find (u) sogar nur O(1) Zeit in Anspruch nehmen.)
- Durch Union(A,B) sollen zwei Klassen A und B vereinigt werden. Unser Ziel wird sein, die Operation Union (A,B) so zu implementieren, dass sie nur  $O(\log n)$  Zeit in Anspruch nimmt.

Eine Bemerkung dazu, was unter dem Namen einer Klasse zu verstehen ist: Das Wichtigste in diesem Zusammenhang ist, dass die Namensgebung konsistent ist, d.h., dass  $\operatorname{Find}(v)$  und  $\operatorname{Find}(w)$  denselben Namen liefern, wenn v und w aus derselben Klasse stammen und außerdem muss natürlich auch  $\operatorname{Find}(v) \neq \operatorname{Find}(w)$  gelten, wenn dies nicht der Fall ist. Darüber hinaus hat man große Freiheiten bei der Namenswahl. Im Folgenden wird immer die naheliegende Lösung gewählt werden, dass eine Klasse nach einem ihrer Elemente benannt wird.

#### 12.5.2 Eine einfache Datenstruktur für das Union-Find-Problem

Eine einfache Art, eine Union-Find-Datenstruktur einzurichten, ist mittels eines Arrays, in dem für jedes Element der Name der zugehörigen Klasse angegeben wird. Genauer: Es sei S die betrachtete Menge, es gelte |S|=n und die Elemente von S seien mit  $1,\ldots,n$  bezeichnet. Es sei Component ein Array der Länge n, wobei Component[s] der Name der Klasse sei, der s angehört  $(s=1,\ldots,n)$ . Zur Durchführung von MakeUnionFind (S) wird Component[s]=s gesetzt  $(s=1,\ldots,n)$ ; dies bedeutet, dass am Anfang jedes Element s seine eigene individuelle Klasse bildet. MakeUnionFind (S) ist klarerweise in O(n) Zeit durchführbar.

Die Implementierung einer Union-Find-Datenstruktur mittels eines Arrays führt dazu, dass die Durchführung von Find (u) sehr einfach ist: Find (u) ist in O(1) Zeit durchführbar, da nichts weiter zu tun ist, als den aktuellen Wert von Component[u] abzulesen.

Im Gegensatz dazu kann die Operation Union (A,B) jedoch einen Zeitaufwand von O(n) erfordern, da im Fall  $A \neq B$  für eine der beiden Mengen A, B sämtliche Einträge Component[s] abzuändern sind. (Man beachte: Beide Mengen A und B können einen konstanten Anteil von S ausmachen, etwa  $|A| = \frac{1}{3}n$  und  $|B| = \frac{1}{4}n$ .)

Wir betrachten zwei Maßnahmen, um die Operation Union (A, B) zu verbessern:

- Es ist nützlich, für jede Klasse zusätzlich eine Liste ihrer Elemente zu führen; dadurch erreicht man, dass nicht jedes Mal das gesamte Array durchgegangen werden muss, wenn für die Elemente einer Klasse ein Update durchzuführen ist.
- Darüber hinaus spart man einige Zeit, wenn als Name für die durch Zusammenlegung entstandene Klasse der Name von A oder von B übernommen wird. Das hat den Vorteil, dass nur für die Elemente von einer der beiden Klassen ein Update vorgenommen werden muss. Dabei gilt aus naheliegenden Gründen die folgende Regel:

Falls A und B unterschiedliche Größe haben, so übernimmt man den Namen der größeren Klasse.

Um festzustellen, welche der beiden Klassen die größere ist, kann ein zusätzliches Array Size der Länge n verwendet werden, in dem für jedes s, das aktuell als Name einer Klasse auftritt, die Größe Size[s] dieser Klasse abgelesen werden kann; hierzu ist pro Union-Operation ein einziger Eintrag des Arrays Size abzuändern.

Auch mit diesen beiden Verbesserungen bleibt es im schlechtesten Fall bei einem Zeitaufwand der Größenordnung O(n): Dieser Fall tritt ein, wenn es sich bei beiden Mengen A und B um große Mengen handelt, was heißen soll, dass sowohl A als auch B einen konstanten Anteil der Elemente von S umfasst. Solche schlechten Fälle für Union (A,B) können allerdings nicht allzu häufig auftreten, da es sich bei  $A \cup B$  um eine noch größere Menge handelt. Diese noch etwas vage Feststellung soll im Folgenden präzisiert werden. Dies geschieht dadurch, dass wir uns weniger die Laufzeit einer einzelnen Operati-

on Union (A, B) anschauen, sondern die Folge der ersten k Union-Operationen unter die Lupe nehmen, wobei es um die Gesamtlaufzeit (bzw. die durchschnittliche Laufzeit) dieser k Operationen geht.

#### Satz 1.

Betrachtet werde die Array-Implementierung der Union-Find-Datenstruktur für eine Menge S mit |S|=n, wobei Vereinigungen den Namen der größeren Menge übernehmen sollen. Eine Find-Operation benötigt dann O(1) Zeit, MakeUnionFind (S) erfordert O(n) Zeit und für die Folge der ersten k Union-Operationen wird insgesamt höchstens  $O(k \log k)$  Zeit benötigt.

Beweis. Die Behauptungen über die Find-Operation und über MakeUnionFind (S) sind leicht einzusehen. Es geht also um die letzte Behauptung, zu deren Beweis wir die ersten k Union-Operationen betrachten. Der einzige Teil einer Union-Operation, der mehr als O(1) Zeit in Anspruch nimmt, ist das Update des Arrays Component. Wir betrachten ein festes  $v \in S$  und fragen uns, wie oft Component[v] bei der Durchführung unserer k Union-Operationen höchstens geändert werden kann.

Es sei daran erinnert, dass am Anfang, nachdem Make Union<br/>Find (S) ausgeführt wurde, alle n Elemente von S eine eigene Klasse bilden. Eine einzige Union-Operation kann immer nur für höchstens zwei dieser 1-elementigen Klassen bewirken, dass sie zu einer 2-elementigen Klasse verschmelzen. Dies bedeutet,<br/>dass nach k Union-Operationen alle bis auf höchstens 2k Elemente von S noch völlig unberührt sind und<br/>immer noch lauter 1-elementige Klassen bilden.

Nun betrachten wir ein festes Element v aus S. Sobald die Klasse von v in eine unserer k Union-Operationen involviert ist, wächst sie an. Es kann nun sein, dass bei einigen dieser Operationen der Eintrag von Component[v] geändert wird. Aufgrund unserer Regel, dass immer der Name der größeren Klasse übernommen wird, ist jede Änderung von Component[v] mit mindestens einer Verdopplung der Größe der Klasse von v verbunden. Da – wie oben ausgeführt – höchstens 2k Elemente von S von den ersten k Union-Operationen betroffen sind, kann die Klasse von v auf höchstens 2k anwachsen, d.h., es kann höchstens  $\log_2{(2k)}$  Updates von Component[v] während der ersten k Union-Operationen geben.

Insgesamt bedeutet das, dass es in den ersten k Union-Operationen höchstens  $2k \cdot \log_2{(2k)}$  Updates von irgendwelchen Einträgen des Arrays Component geben kann. (Man beachte: Nur höchstens 2k Elemente sind involviert!) Es folgt (wie behauptet), dass für die ersten k Union-Operationen höchstens  $O(k \log k)$  Zeit benötigt wird.  $\square$ 

Satz 1 besagt, dass die Array-Implementierung der Union-Find-Datenstruktur bereits ein gutes Ergebnis liefert: MakeUnionFind (S) und Find (u) benötigen O(n) bzw. O(1) Zeit und erfüllen somit unsere Vorgaben. Aber auch Union (A,B) kommt unseren Zielvorstellungen bereits nahe: Im Einzelfall kann Union (A,B) zwar O(n) Zeit in Anspruch nehmen, aber im Durchschnitt benötigen die ersten k Union-Operationen  $O(\log k)$  Zeit. (Außerdem ist die Einfachheit der Array-Implementierung positiv hervorzuheben.)

Defizit der Array-Implementierung von Union-Find: Wie bereits gesagt, kann eine einzelne Union-Operation O(n) Zeit erfordern, d.h., unsere Zielsetzung für Union (A, B) ist nicht erfüllt.

#### 12.5.3 Eine bessere Datenstruktur für Union-Find

Die Datenstruktur für diese alternative Implementierung verwendet Zeiger. Jeder Knoten  $v \in S$  ist in einem Record gespeichert – zusammen mit einem dazugehörigen Zeiger, durch den man direkt oder dadurch, dass man weiteren Zeigern folgt, zum Namen der Klasse gelangt, die v enthält<sup>11</sup>. Wie zuvor benutzen wir die Elemente der Menge S als mögliche Namen für die Klassen und betrachten Partitionen, in denen jede Klasse nach einem ihrer Elemente benannt ist.

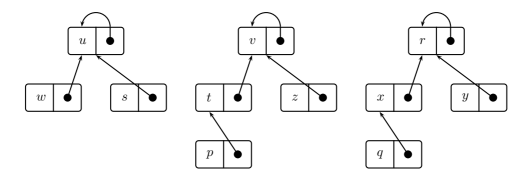
Der Initialisierung dient die Operation Make Union Find (S), durch die zu jedem  $v \in S$  ein Record eingerichtet wird, in dem v zusammen mit einem Zeiger gespeichert wird, der auf v selbst verweist 12. Das

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>Falls Sie mit Zeigern wenig vertraut sind: Im vorliegenden Kontext reicht es aus, sich einen Zeiger als einen Verweis auf ein Objekt vorzustellen.

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> Alternativ könnte man hier den Nullzeiger verwenden.

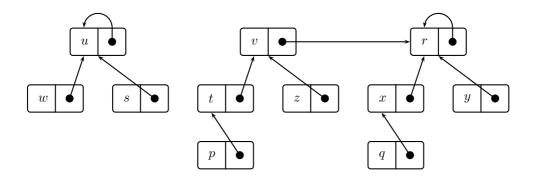
bedeutet, dass am Anfang jedes v eine 1-elementige Klasse bildet.

Als nächstes betrachten wir die Union-Operation: Wir nehmen an, dass A und B zwei verschiedene Klassen sind, die zusammengelegt werden sollen; die Klasse A sei nach dem Knoten  $v \in A$  benannt, während die Klasse B nach dem Knoten  $u \in B$  benannt sei. Es wird dann entweder u oder v als Name für die Vereinigungsmenge gewählt, sagen wir, v sei der Name für die Vereinigungsmenge  $A \cup B$ . Dies wird dadurch umgesetzt, dass nichts weiter getan wird, als den Zeiger von u abzuändern: Der Zeiger von u wird so geändert, dass er nun auf v verweist. Die Zeiger, die zu anderen Elementen von B gehören, werden nicht abgeändert. Für Elemente  $w \in B$ ,  $w \neq u$ , bedeutet dies, dass man einer Reihe von Zeigern folgen muss, um den Namen der Klasse zu erfahren, der w angehört: Zunächst wird man dabei zum "alten Namen" u hingeführt und erst über den Zeiger von u nach v gelangt man zum "neuen Namen" v. Zur Illustration anhand eines Beispiels sei  $S = \{p,q,r,s,t,u,v,w,x,y,z\}$ . Es gebe drei Klassen  $\{s,u,w\}$ ,  $\{p,t,v,z\}$  und  $\{q,r,x,y\}$ . Es soll die folgende Situation vorliegen:



Die drei Mengen dieses Beispiels könnten etwa durch den folgenden Ablauf von Union-Operationen entstanden sein: Union (w, u), Union (s, u), Union (p, t), Union (z, v), Union (t, v), Union (q, x), Union (y, r), Union (x, r).

Wenn nun als nächste Vereinigung die Operation Union (v, r) ausgeführt wird, wobei r der Name der durch Vereinigung entstandenen neuen Klasse sein soll, so ergibt sich die folgende Darstellung:



In dieser zeigerbasierten Datenstruktur ist eine Union-Operation in O(1) Zeit durchführbar: Man hat nichts weiter zu tun, als einen einzigen Zeiger abzuändern. Die Find-Operation ist dagegen nicht mehr in konstanter Zeit durchführbar, da wir einer Reihe von Zeigern folgen müssen, um den Namen der Klasse zu erfahren, der ein Element angehört. Bevor wir diesen aktuellen Namen mitgeteilt bekommen, durchlaufen wir zunächst die komplette Historie der alten Namen von Klassen, denen das betreffende Element früher einmal angehört hat.

Wie viele Schritte benötigt eine einzelne Find-Operation? Die Antwort fällt leicht: Die Anzahl der Schritte, die Find (u) benötigt, ist gleich der Anzahl der Namen, die die Klasse von u bislang gehabt hat. Ebenso

wie bei der Array-Implementierung verfahren wir nach der Regel, dass bei unterschiedlicher Größe der beiden zu vereinigenden Mengen immer der Name der größeren Menge übernommen wird.

Man beachte: Die genannte Regel über die Union-Operation dient jetzt dazu, die Zeit zu reduzieren, die für eine Find-Operation aufgewendet werden muss.

Die Regel kann dadurch effizient implementiert werden, dass man für jeden Knoten v in dem dazugehörigen Record ein drittes Datenfeld einrichtet: Für alle Knoten v, die aktuell als Name für eine Klasse dienen, soll in diesem Datenfeld die Größe dieser Klasse gespeichert sein. Um dies aufrechtzuerhalten ist pro Union-Operation nur eine Addition und auch nur ein einziges Update nötig.

Unsere Überlegungen laufen auf den folgenden Satz hinaus.

#### Satz 2.

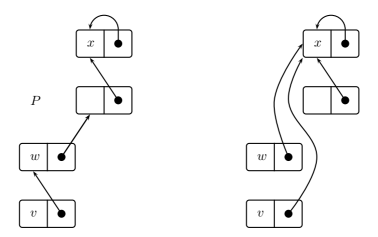
Betrachtet werde die zuvor beschriebene zeigerbasierte Implementierung der Union-Find-Datenstruktur für eine Menge S mit |S|=n, wobei Vereinigungen den Namen der größeren Menge übernehmen sollen. Eine Union-Operation benötigt dann O(1) Zeit, MakeUnionFind (S) erfordert O(n) Zeit und eine Find-Operation nimmt  $O(\log n)$  Zeit in Anspruch.

Beweis. Die Behauptungen über Union und Make<br/>UnionFind sind leicht zu prüfen: Die Richtigkeit ergibt sich direkt aus der Beschreibung der zeigerbasierten Implementierung. Auch die über die Find-Operation gemachte Behauptung ist leicht einzusehen: Die Zeit, die für die Durchführung von Find (v) für einen Knoten v in einer bestimmten Situation nötig ist, ergibt sich direkt aus der Häufigkeit, mit der der Name der Klasse von v bislang geändert wurde. Da bei Vereinigungen immer der Name der größeren Menge übernommen wird, findet bei jeder Namensänderung der Klasse von v mindestens eine Verdopplung der Klassengröße statt. Da es insgesamt nur n Elemente gibt, kann es demnach höchstens  $\log_2 n$  Namensänderungen der Klasse von v geben.  $\square$ 

#### 12.5.4 Weitere Verbesserungen durch Pfadverkürzung (path compression)

Wir begnügen uns in diesem Abschnitt damit, die *Idee* anzudeuten, auf der Verbesserungen durch Pfadverkürzung beruhen.

Stellen Sie sich vor, dass wir (wie im letzten Abschnitt) eine zeigerbasierte Union-Find-Datenstruktur vorliegen haben und dass Find (v) für einen Knoten v auszuführen ist. Es kann – wie wir wissen – einige Zeit in Anspruch nehmen, den Namen x der Klasse von v zu ermitteln: Zunächst muss ein Pfad P durchlaufen werden (siehe linke Zeichnung).



Nun kann es durchaus sein, dass Find (v) im Laufe des weiteren Verfahrens noch öfter auszuführen ist – möglicherweise sogar sehr oft. In diesem Fall möchte man nicht jedes Mal denselben Pfad P durchlaufen

müssen, nur um die längst bekannte Information zu erhalten, dass v in derselben Klasse wie x liegt. Entsprechendes gilt, wenn Find (w) für einen Knoten w durchzuführen ist, der auf P liegt: Auch in diesem Fall möchte man gerne erneutes Durchlaufen von w nach x längs P vermeiden.

Aus den genannten Gründen geht man wie folgt vor: Direkt nach der Ausführung von Find (v) durchläuft man den Pfad P noch ein zweites Mal, wobei man für alle Knoten von P den Zeiger so abändert, dass dieser nun auf x verweist (siehe rechte Zeichnung).

Das Verfahren, dessen Grundidee wir soeben beschrieben haben, nennt man *Pfadverkürzung* (engl. path compression).

Durch den Einsatz von Pfadverkürzung lässt sich die Union-Find-Datenstruktur noch einmal wesentlich verbessern: Details hierzu findet man in Lehrbüchern über Algorithmen und Datenstrukturen, beispielsweise in dem bekannten Lehrbuch von Cormen, Leiserson, Rivest und Stein.

# 13 Dynamisches Programmieren

Auch in diesem Kapitel gehen wir größtenteils nach dem Lehrbuch von Kleinberg und Tardos vor. Beim Dynamischen Programmieren (engl. dynamic programming) handelt es sich um eine Entwurfsmethode für Algorithmen, die häufig bei Optimierungsproblemen zum Einsatz kommt.

Im letzten Kapitel haben wir Probleme kennengelernt, die erfolgreich mit einer Greedy-Strategie behandelt werden konnten. Dass man mit einer Greedy-Strategie Erfolg hat, ist jedoch eher die Ausnahme: Für die meisten Probleme sind keine funktionierenden Greedy-Verfahren bekannt. Man ist also auf andere Methoden angewiesen. Eine dieser Methoden, die den meisten von Ihnen vermutlich bekannt ist, wird Divide and Conquer genannt.

Beim Divide-and-Conquer-Verfahren zerlegt man ein gegebenes Problem in Teilprobleme, die man rekursiv löst; aus den Lösungen der Teilprobleme gewinnt man dann die Lösung des Ausgangsproblems. Ein typisches Beispiel hierfür ist der Mergesort-Algorithmus. Auch der berühmte Algorithmus von Strassen zur Matrizenmultiplikation ist ein Divide-and-Conquer-Algorithmus, ebenso wie der Karatsuba-Algorithmus zur Multiplikation zweier ganzer Zahlen. Häufig führt aber auch Divide and Conquer nicht zum Erfolg; dann ist nicht selten Dynamisches Programmieren das Mittel der Wahl.

Worum es beim Dynamischen Programmieren geht, erläutert man am besten anhand eines Beispiels. Zu diesem Zweck betrachten wir ein Beispiel aus dem Bereich des Schedulings, nämlich das gewichtete Intervall-Scheduling-Problem.

### 13.1 Das gewichtete Intervall-Scheduling-Problem

In Abschnitt 12.1 haben wir das ungewichtete Intervall-Scheduling-Problem behandelt und mithilfe eines Greedy-Verfahrens gelöst. Hier betrachten wir nun die gewichtete Variante des Intervall-Scheduling-Problems: Wir bezeichnen die Anfragen wie zuvor mit  $1, \ldots, n$ ; zur i-ten Anfrage gehört (ebenfalls wie zuvor) ein Zeitintervall [s(i), f(i)]  $(i = 1, \ldots, n)$ . Darüber hinaus besitzt jedes Intervall einen  $Wert \ v_i \ge 0$   $(i = 1, \ldots, n)$ ; statt vom Wert sprechen wir auch vom  $Gewicht \ v_i \ (i = 1, \ldots, n)$ .

Gesucht ist eine Menge  $S \subseteq \{1, \dots, n\}$  von paarweise kompatiblen Anfragen, für die die Summe

$$\sum_{i \in S} v_i$$

maximal ist.

Das ursprüngliche (ungewichtete) Intervall-Scheduling-Problem ist ein Spezialfall des gewichteten Intervall-Scheduling-Problems: Um dies zu erkennen, setzt man  $v_i = 1$  für alle  $i \in \{1, ..., n\}$ .

Der Greedy-Algorithmus, den wir in Abschnitt 12.1 für das ungewichtete Problem erhalten haben ("wiederholtes Wählen eines kompatiblen Intervalls, das zuerst endet"), funktioniert im gewichteten Fall nicht mehr, wie das folgende einfache Beispiel zeigt:

Intervall 1 mit 
$$v_1 = 1$$
Intervall 2 mit  $v_2 = 3$ 
Intervall 3 mit  $v_3 = 1$ 

Für das gewichtete Intervall-Scheduling-Problem ist auch kein alternativer Greedy-Algorithmus bekannt – dies ist für uns der Anlass, das Problem mit der Methode des Dynamischen Programmierens anzugehen.

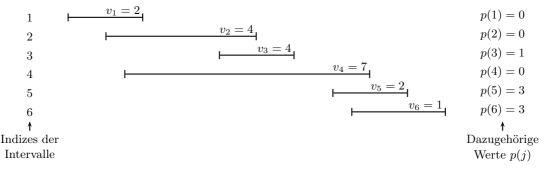
Wir setzen ab jetzt immer voraus, dass die Nummerierung der Anfragen so gewählt ist, dass

$$f(1) \leq \ldots \leq f(n)$$

 $gilt^1.$  Für jedes Intervall  $j \in \big\{1,\dots,n\big\}$  definieren wir  $p(j) \in \big\{0,\dots,n\big\}$  wie folgt:

- Falls es ein Intervall i < j gibt, so dass i und j sich nicht überlappen, so sei mit p(j) das größte i < j bezeichnet, für das dies gilt;
- Falls es kein solches i gibt, so setzen wir p(j) = 0.

Das folgende **Beispiel** aus dem Buch von Kleinberg/Tardos illustriert die Definition von p(j):



Gegeben seien nun Intervalle  $1, \ldots, n$  mit Gewichten (Werten)  $v_1, \ldots, v_n$  und  $\mathcal{O}$  sei eine dazugehörige optimale Lösung des (gewichteten) Intervall-Scheduling-Problems. Dann gibt es offensichtlich zwei Möglichkeiten:  $n \in \mathcal{O}$  oder  $n \notin \mathcal{O}$ .

#### 1. Fall: $n \in \mathcal{O}$ .

In diesem Fall können wir feststellen, dass sämtliche Intervalle  $p(n) + 1, \ldots, n-1$  nicht zu  $\mathcal{O}$  gehören, da sich diese Intervalle mit n überlappen.

 $Au\beta erdem$ : Lässt man das Intervall n aus  $\mathcal{O}$  weg, so bilden die übrigen Intervalle von  $\mathcal{O}$  eine optimale Lösung für das Teilproblem, bei dem die Eingabe aus den Intervallen  $1, \ldots, p(n)$  besteht, denn andernfalls könnte man die Intervalle aus  $\mathcal{O} \cap \{1, \ldots, p(n)\}$  durch eine bessere Wahl ersetzen.

#### 2. Fall: $n \notin \mathcal{O}$ .

In diesem Fall ist  $\mathcal{O}$  eine optimale Lösung des Problems, bei dem die Eingabe nur aus den Intervallen  $1, \ldots, n-1$  besteht, denn andernfalls hätte man auch eine bessere Lösung für das Problem mit Eingabe  $1, \ldots, n$ .

Die vorangegangenen Überlegungen legen Folgendes nahe: Um eine optimale Lösung für eine gegebene Intervallmenge

$$\{1,\ldots,n\}$$

zu finden, hat man sein Augenmerk auf die optimalen Lösungen für kleinere Intervallmengen der Form

$$\{1,\ldots,j\}$$

zu richten.

Für jeden Wert j mit  $1 \le j \le n$  wollen wir mit  $\mathcal{O}_j$  eine optimale Lösung des Teilproblems bezeichnen, das aus den Intervallen  $\{1,\ldots,j\}$  besteht, und mit  $\mathrm{OPT}(j)$  bezeichnen wir den dazugehörigen optimalen Wert, d.h.

$$OPT(j) = \sum_{i \in \mathcal{O}_j} v_i.$$

Darüber hinaus definieren wir noch

$$OPT(0) = 0.$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Zur Erinnerung: Zu jeder Anfrage i gehört ein Zeitintervall [s(i), f(i)] (i = 1, ..., n). Wir unterscheiden nicht immer streng zwischen einer Anfrage und dem zugehörigen Zeitintervall und sprechen auch vom Intervall i.

Also: Unser ursprüngliches Problem ist die Bestimmung von  $\mathcal{O}_n$  und  $\mathrm{OPT}(n)$ ; zu diesem Zweck betrachten wir geeignet gewählte Teilprobleme, für die wir die optimalen Lösungen  $\mathcal{O}_j$  bzw.  $\mathrm{OPT}(j)$  zu bestimmen haben

Für  $\mathcal{O}_j$  und die Intervallmenge  $\{1,\ldots,j\}$  erhält man analog zu unseren obigen Überlegungen:

- Entweder gilt  $j \in \mathcal{O}_j$ ; in diesem Fall erhält man  $\mathrm{OPT}(j) = v_j + \mathrm{OPT}\left(p(j)\right)$ .
- Oder es gilt  $j \notin \mathcal{O}_i$ ; in diesem Fall hat man OPT (j) = OPT(j-1).

Da eine der beiden Möglichkeiten  $(j \in \mathcal{O} \text{ oder } j \notin \mathcal{O})$  vorliegen muss, können wir als Ergebnis also festhalten:

$$OPT(j) = \max (v_j + OPT(p(j)), OPT(j-1))$$
(13.1)

Aus dem Vorangegangenen ergibt sich ebenfalls, wie über die Zugehörigkeit von j zu  $\mathcal{O}_j$  entschieden werden kann:

Anfrage 
$$j$$
 gehört zu einer optimalen Lösung für das Teilproblem  $\{1, \ldots, j\}$ 

$$genau \ dann, \ wenn$$

$$v_j + \text{OPT}(p(j)) \ge \text{OPT}(j-1).$$
(13.2)

(13.1) stellt (zusammen mit (13.2)) die erste wichtige Komponente dar, die bei jeder Lösung durch Dynamisches Programmieren vorhanden sein muss: Es muss eine **Rekursionsgleichung** vorliegen, die die optimale Lösung bzw. ihren Wert mithilfe von optimalen Lösungen kleinerer Teilprobleme ausdrückt.

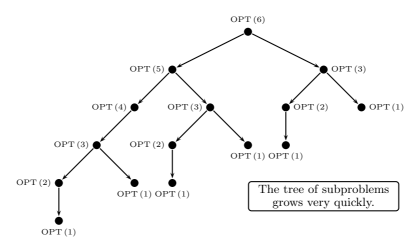
Anknüpfend an (13.1) ist der folgende rekursive Algorithmus zur Berechnung von OPT (j) naheliegend, bei dem vorausgesetzt wird, dass die Anfragen nach ihren Endzeiten aufsteigend geordnet sind und dass die Werte p(j) für alle j bekannt sind.

Compute-OPT (j)

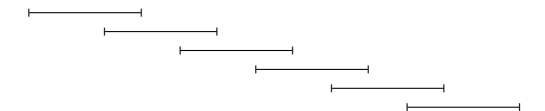
- (1) If j = 0 then
- (2) Return 0
- (3) **Else**
- (4) **Return**  $\max (v_j + \text{Compute-OPT}(p(j)), \text{Compute-OPT}(j-1))$
- (5) Endif

Die Korrektheit des Algorithmus ergibt sich leicht durch vollständige Induktion (vgl. Kleinberg/Tardos). Nun gibt es aber einen wichtigen Grund, weshalb man sich mit diesem Algorithmus auf keinen Fall zufrieden geben kann.

Dieser Grund wird sehr schnell klar, wenn man sich die zugehörigen Rekursionsbäume anschaut. Die folgende Abbildung gibt beispielsweise den Rekursionsbaum wieder, der zu unserem früheren Beispiel mit sechs Intervallen gehört:



Wie man sieht, steigt die Zahl der rekursiven Aufrufe stark an, da etliche Berechnungen mehrfach ausgeführt werden. Bereits bei sehr einfachen Beispielen kommt es zu extrem vielen rekursiven Aufrufen. Um dies zu erkennen, betrachten wir ein recht "harmlos" wirkendes Beispiel: Es seien n Intervalle  $1, \ldots, n$  nach dem Schema der folgenden Figur angeordnet:



In diesem Beispiel gilt p(j) = j - 2 für alle j = 2, ..., n. Für  $j \ge 2$  erzeugt Compute-OPT (j) also immer die rekursiven Aufrufe von Compute-OPT (j-1) und von Compute-OPT (j-2), d.h., die Gesamtzahl der rekursiven Aufrufe wächst wie die Fibonacci-Zahlen, welche exponentiell zunehmen.

Aufgrund der hohen Zahl der rekursiven Aufrufe können wir mit unserem Algorithmus alles andere als zufrieden sein. Trotzdem sind wir gar nicht so weit davon entfernt, unser Problem auf eine weitaus bessere Art zu lösen: Die entscheidende Beobachtung ist, dass unser rekursiver Algorithmus Compute-OPT in Wirklichkeit nur n+1 verschiedene Teilprobleme löst:

Compute-OPT 
$$(0), \ldots,$$
Compute-OPT  $(n)$ .

Als erste wichtige Komponente, die bei einer Lösung mittels Dynamischer Programmierung vorhanden sein muss, hatten wir das Vorliegen einer Rekursionsgleichung bezeichnet. Die zweite wichtige Komponente haben wir soeben kennengelernt: Es muss eine Sammlung von "nicht allzu vielen<sup>2</sup>" Teilproblemen vorliegen, auf die sich die rekursiven Aufrufe beschränken.

Das große Defizit unseres rekursiven Algorithmus lag in der extremen Häufigkeit, mit der immer wieder dieselben Teilprobleme aufgerufen werden. Wie kann man dies nun aber vermeiden? Es gibt zwei Möglichkeiten, die im Wesentlichen äquivalent sind:

- Die eine nennt man *Memoisation*; diese Möglichkeit soll hier nicht besprochen werden wir verweisen auf die Literatur (z.B. Kleinberg/Tardos oder Cormen).
- Die andere Möglichkeit ist, iterativ vorzugehen.

Im Fall unseres Scheduling-Problems geht das wie folgt: Wir nutzen aus, dass die Teilprobleme bereits in einer sich anbietenden Reihenfolge vorliegen; deswegen benutzen wir ein Feld M[0...n] der Länge n+1, in dem die Werte OPT  $(0), \ldots, OPT$  (n) gespeichert werden. Beachtet man OPT (0) = 0 sowie die Rekursionsformel (13.1), so ergibt sich der folgende iterative Algorithmus.

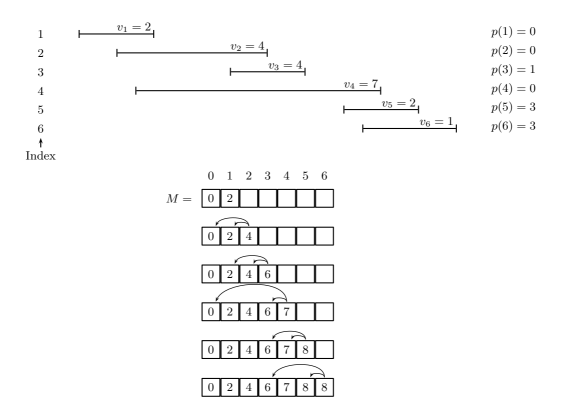
#### Iterative-Compute-OPT

- (1) M[0] = 0
- (2) **For** j = 1, ..., n
- (3)  $M[j] = \max(v_j + M[p(j)], M[j-1])$
- (4) Endfor

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Die vage Formulierung "nicht allzu viele" Teilprobleme lässt sich dadurch präzisieren, dass man stattdessen von einer polynomialen Anzahl von Teilproblemen spricht. Genauer: Die Anzahl der Teilprobleme soll polynomial in n sein, wobei n ein Maß für die Größe der Eingabe ist. Anhand unseres Beispiels erläutert: n ist die Anzahl der Intervalle und es geht um n+1 Teilprobleme. In unserem Beispiel ist die Anzahl der Teilprobleme also sogar linear in n.

Die Korrektheit dieses Algorithmus ergibt sich aus (13.1) und OPT (0) = 0. Die Laufzeit von Iterative-Compute-Opt ist O(n), da n+1 Einträge von M[0...n] berechnet werden und die Berechnung jedes Eintrags in konstanter Zeit erfolgt.

Wir greifen noch einmal das obige Beispiel aus Kleinberg/Tardos auf, um die Arbeitsweise von Iterative-Compute-OPT zu illustrieren:



Möchte man nicht nur OPT (n), sondern auch die dazugehörigen Intervalle der Menge  $\mathcal{O}_n$  bestimmen, so ist dies auf der Basis von (13.2) leicht möglich; die (einfachen) Details findet man im Buch von Kleinberg und Tardos.

Unser Beispiel des gewichteten Intervall-Schedulings liefert eine grobe Richtlinie für den Entwurf von Algorithmen mittels Dynamischer Programmierung. Man benötigt vor allem eine Menge von Teilproblemen des Ausgangsproblems, die gewissen Grundbedingungen genügen:

- (i) Es handelt sich um "nicht allzu viele" Teilprobleme.
- (ii) Die Lösung des Ausgangsproblems kann leicht aus den Lösungen der Teilprobleme berechnet werden. (Einfachster Fall: Das Ausgangsproblem selbst befindet sich unter den Teilproblemen.)
- (iii) Es gibt eine "natürliche Ordnung" unter den Teilproblemen sowie eine rekursive Beziehung, die es erlaubt, die Lösung eines Teilproblems auf die Lösung von kleineren Teilproblemen zurückzuführen. ("Kleiner" bezieht sich dabei auf die erwähnte Ordnung.)

Natürlich ist dies nur eine informelle Richtlinie, die teilweise etwas vage bleiben muss. Die Schwierigkeit besteht meist darin, geeignete Teilprobleme zu einem gegebenen Problem aufzuspüren.

Eine Vielzahl von interessanten Problemen, die mit Dynamischer Programmierung gelöst werden, findet man in den folgenden bekannten Lehrbüchern:

- Th. Cormen, Ch. Leiserson, R. Rivest, C. Stein: Introduction to Algorithms;
- S. Dasgupta, Ch. Papadimitriou, U. Vazirani: Algorithms;
- J. Kleinberg, É. Tardos: Algorithm Design.

Wir behandeln hier zwei sehr grundlegende Probleme, die häufig als Teilaufgabe bei der Lösung komplexerer Probleme auftreten:

- das Rucksackproblem (engl. Knapsack Problem);
- das Problem der kürzesten Wege in einem Graphen, in dem auch negative Kantenkosten vorkommen.

# 13.2 Ein Algorithmus zur Lösung des Rucksackproblems

Wir haben das Rucksackproblem (engl. Knapsack Problem) bereits zuvor kennengelernt. Hier befassen wir uns zunächst mit einem Spezialfall des Rucksackproblems, dass man das Subset-Sum-Problem nennt.

#### 13.2.1 Das Subset-Sum-Problem

Gegeben seien n Gegenstände (engl. items), die wir mit  $1, \ldots, n$  bezeichnen wollen. Der Gegenstand i habe das Gewicht  $w_i \geq 0, w_i \in \mathbb{Z}$  ( $i = 1, \ldots, n$ ). Außerdem ist eine Schranke  $W \in \mathbb{Z}$  gegeben. Gesucht ist eine Teilmenge S von  $\{1, \ldots, n\}$ , für die

$$\sum_{i \in S} w_i \le W$$

gilt und für die die links stehende Summe so groß wie möglich ist.

Vergleichen wir das Subset-Sum-Problem mit dem Rucksackproblem, so stellen wir fest, dass es sich beim Subset-Sum-Problem um einen Sonderfall des Rucksackproblems (in binärer Variante) handelt: um den Spezialfall nämlich, dass  $v_i = w_i$  gilt  $(i = 1, ..., n)^3$ .

#### Entwurf des Algorithmus

Zunächst: ein falscher Start.

Da wir das Problem mit Dynamischer Programmierung behandeln wollen, müssen wir zunächst geeignete Teilprobleme finden. Wir orientieren uns am Problem des gewichteten Intervall-Schedulings und versuchen ähnlich vorzugehen, d.h., wir betrachten Teilprobleme der Form  $\{1, \ldots, i\}$  und benutzen die Bezeichnung OPT (i) analog zur Bedeutung in Abschnitt 13.1.

Mit  $\mathcal{O} \subseteq \{1, \ldots, n\}$  wollen wir eine optimale Lösung des Subset-Sum-Problems bezeichnen. Ebenso wie beim gewichteten Intervall-Scheduling-Problem unterscheiden wir die beiden Fälle  $n \notin \mathcal{O}$  und  $n \in \mathcal{O}$ . Der Fall  $n \notin \mathcal{O}$  geht ebenso wie zuvor, d.h., wir können auch diesmal feststellen:

• Falls  $n \notin \mathcal{O}$ , so gilt OPT (n) = OPT (n-1).

Nun zum Fall  $n \in \mathcal{O}$ . Beim gewichteten Intervall-Scheduling war auch dieser Fall einfach: Wir konnten alle Anfragen weglassen, die nicht kompatibel mit n waren, und dann mit den restlichen Anfragen weiterarbeiten. Diesmal hat  $n \in \mathcal{O}$  aber etwas anderes zur Folge: Die Aufnahme von n in  $\mathcal{O}$  impliziert, dass für die Gegenstände aus  $\{1,\ldots,n-1\}$  nur noch das Gewicht

$$W-w_{r}$$

zur Verfügung steht. Das bedeutet, dass es nicht ausreicht, Teilprobleme der Form  $\{1, \ldots, i\}$  zu betrachten – es müssen zusätzlich auch noch kleinere Schranken w mit  $0 \le w \le W$  Berücksichtigung finden.

Ganz so falsch war unser Start also doch nicht – wir müssen unseren Ansatz nur modifizieren, indem wir weitere Teilprobleme hinzunehmen. Dies wird im Folgenden durchgeführt.

 $<sup>^{3}</sup>v_{i}$  bezeichnet den Wert (engl. value) des Gegenstands i. Mit "Rucksackproblem" meinen wir im Folgenden immer die binäre Variante.

Wie wir gesehen haben, ist es also nötig, für jede Menge  $\{1,\ldots,i\}$  von Gegenständen und für jede Gewichtsobergrenze w mit  $0 \le w \le W$  und  $w \in \mathbb{Z}$  ein eigenes Teilproblem zu betrachten. Dementsprechend bezeichnen wir mit OPT (i,w) das Gewicht einer optimalen Lösung des Subset-Sum-Problems für die Menge  $\{1,\ldots,i\}$  und für das maximal zulässige Gewicht w.

Man beachte, dass im Fall w=0 immer OPT (i,w)=0 gilt, da das maximal zulässige Gewicht gleich 0 ist. Es gilt also immer OPT (i,0)=0. Darüber hinaus definiert man noch OPT (0,w)=0. (Dies entspricht dem einleuchtenden Umstand, dass das Gewicht einer optimalen Lösung gleich 0 ist, wenn keine Gegenstände vorhanden sind.)

Für alle  $i=0,\ldots,n$  und alle ganzen Zahlen  $0\leq w\leq W$  haben wir somit den Wert OPT (i,w) definiert. Es sei daran erinnert, dass die Größe, die wir letzten Endes haben möchten, der Wert von OPT (n,W) ist. Wie zuvor sei  $\mathcal{O}\subseteq \{1,\ldots,n\}$  eine dazugehörige optimale Lösung. Aufgrund unserer Überlegungen können wir feststellen:

- Falls  $n \notin \mathcal{O}$ , so gilt OPT (n, W) = OPT (n-1, W).
- Falls  $n \in \mathcal{O}$ , so gilt OPT  $(n, W) = w_n + \text{OPT}(n-1, W w_n)$ .

Falls  $W < w_n$  gilt, d.h., falls der n-te Gegenstand zu groß ist, so liegt klarerweise der Fall  $n \notin \mathcal{O}$  vor und es gilt OPT (n, W) = OPT (n-1, W). Andernfalls ergibt sich, da einer der beiden Fälle  $n \notin \mathcal{O}$  oder  $n \in \mathcal{O}$  vorliegen muss:

$$OPT(n, W) = \max (OPT(n-1, W), w_n + OPT(n-1, W - w_n)).$$

Entsprechendes gilt auch, wenn wir für  $i \geq 1$  die Menge  $\{1, \ldots, i\}$  anstelle von  $\{1, \ldots, n\}$  sowie die Schranke w anstelle von W betrachten. Somit erhalten wir das folgende Ergebnis (für  $i \geq 1$ ).

$$OPT(i, w) = \begin{cases} OPT(i - 1, w) & , \text{ für } w < w_i \\ max (OPT(i - 1, w), w_i + OPT(i - 1, w - w_i)) & , \text{ sonst} \end{cases}$$
(13.3)

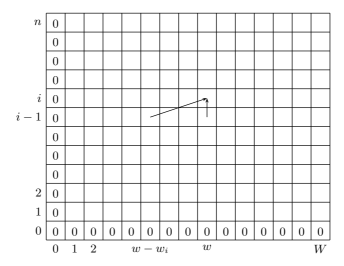
Damit haben wir die gewünschte Rekursionsgleichung aufgestellt. Anknüpfend an (13.3) erhält man den folgenden Algorithmus zur Berechnung von OPT(n, W).

Subset-Sum (n, W)

Array  $M[0 \dots n, 0 \dots W]$ (1)Initialize M[0, w] = 0 for each  $w = 0, \dots, W$ (2)(3)For i = 1, ..., n(4)For w = 0, ..., W(5)Use the recurrence (13.3) to compute M[i, w](6)**Endfor** (7)Endfor (8)Return M[n, W]

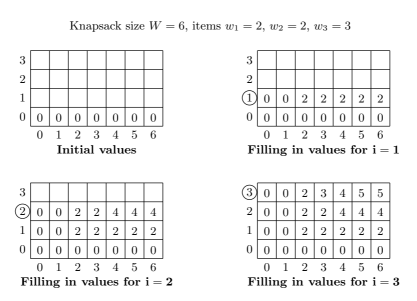
Aufgrund von (13.3) ergibt sich (durch vollständige Induktion), dass dieser Algorithmus korrekt ist, d.h., dass der gelieferte Wert von M[n, W] gleich OPT (n, W) ist.

Ähnlich wie wir im Fall des gewichteten Intervall-Scheduling-Problems das Feld M in Form einer Tabelle dargestellt haben, deren Einträge schrittweise aus früheren Einträgen berechnet wurden, können wir uns M auch diesmal als eine Tabelle vorstellen. Unterschied:  $Im\ vorliegenden\ Fall\ handelt\ es\ sich\ um\ eine\ 2-dimensionale\ Tabelle$  (siehe nachfolgende Figur aus Kleinberg/Tardos), während wir es beim Intervall-Scheduling-Problem aus Abschnitt 13.1 nur mit einer Zeile zu tun hatten.



The two-dimensional table of OPT values. The leftmost column and bottom row is always 0. The entry OPT (i, w) is computed from two other entries OPT (i - 1, w) and OPT  $(i - 1, w - w_i)$ , as indicated by the arrows.

Das folgende **Beispiel** aus Kleinberg/Tardos zeigt, wie die Tabelle zeilenweise von unten nach oben mit den Werten  $\mathrm{OPT}(i,w)$  aufgefüllt wird.



The iterations of the algorithm on a sample instance of the Subset-Sum-Problem.

#### Zur Laufzeit von Subset-Sum(n,W)

Es werden (n+1)(W+1) Einträge berechnet und die Berechnung jedes Eintrags erfordert eine konstante Zahl von Operationen. Also beträgt die Laufzeit O(nW). Damit ist der Subset-Sum-Algorithmus nicht so effizient wie unser ebenfalls auf Dynamischer Programmierung basierender Algorithmus zum gewichteten Intervall-Scheduling-Problem (vgl. Abschnitt 13.1). Insbesondere handelt es sich nicht um einen polynomieller Algorithmus. (Man beachte: Um die Schranke W zu kodieren benötigt man lediglich  $\lceil \log_2{(W+1)} \rceil$  Bits, während beim Aufstellen einer Zeile der 2-dimensionalen Tabelle W+1 Einträge zu berechnen sind.) Subset-Sum (n,W) arbeitet jedoch effizient, wenn die Schranke W im Vergleich zu

n nicht "übermäßig groß" ist<sup>4</sup>.

Der Algorithmus Subset-Sum (n,W) lässt sich leicht zu einem Algorithmus erweitern, der nicht nur den optimalen Wert OPT (n,W) liefert, sondern auch eine dazugehörige optimale Menge  $\mathcal{O}\subseteq\{1,\ldots,n\}$  von Gegenständen. Man erhält  $\mathcal{O}$ , indem man ausgehend von der Stelle M[n,W] durch das Feld M "wandert", bis man unten angekommen ist, wobei man nach der folgenden Regel verfährt: Steht man auf der Stelle M[i,w] für i>0 und gilt M[i,w]=M[i-1,w], so nehme man i nicht in  $\mathcal{O}$  auf und gehe nach M[i-1,w]; gilt dagegen M[i,w]>M[i-1,w], so nehme man i in  $\mathcal{O}$  auf und gehe nach  $M[i-1,w-w_i]$ . Nun sind wir auch nicht mehr weit davon entfernt, einen Dynamischen-Programmierungs-Algorithmus für das Rucksackproblem zu haben. Kurz gesagt: Beim Rucksackproblem läuft alles analog zum Subset-Sum-Problem; einziger Unterschied: Es gilt nicht mehr unbedingt  $v_i=w_i$ . Dies wirkt sich nur insofern aus, dass man an einigen Stellen  $v_i$  statt  $w_i$  schreiben muss – ansonsten bleibt alles beim Alten.

#### 13.2.2 Das Rucksackproblem

Hier ist die Originaldarstellung aus dem Buch von Kleinberg und Tardos:

The Knapsack Problem is a bit more complex than the scheduling problem we discussed earlier. Consider a situation in which each item i has a nonnegative weight  $w_i$  as before, and also a distinct value  $v_i$ . Our goal is now to find a subset S of maximum value  $\sum_{i \in S} v_i$ , subject to the restriction that the total weight of the set should not exceed W:  $\sum_{i \in S} w_i \leq W$ .

It is not hard to extend our dynamic programming algorithm to this more general problem. We use the analogous set of subproblems, OPT (i, w), to denote the value of the optimal solution using a subset of the items  $\{1, \ldots, i\}$  and maximum available weight w. We consider an optimal solution  $\mathcal{O}$ , and identify two cases depending on whether or not  $n \in \mathcal{O}$ :

- If  $n \notin \mathcal{O}$ , then OPT(n, W) = OPT(n-1, W).
- If  $n \in \mathcal{O}$ , then  $OPT(n, W) = v_n + OPT(n 1, W w_n)$ .

Using this line of argument for the subproblems implies the following:

$$\mathrm{OPT}\left(i,w\right) = \begin{cases} \mathrm{OPT}\left(i-1,w\right) &, \text{ if } w < w_i; \\ \max\left(\mathrm{OPT}\left(i-1,w\right), v_i + \mathrm{OPT}\left(i-1,w-w_i\right)\right) &, \text{ otherwise.} \end{cases}$$

Using this recurrence, we can write down a completely analogous dynamic programming algorithm, and this implies the following fact.

The Knapsack Problem can be solved in O(nW) time.

# 13.3 Der Algorithmus von Bellman und Ford

Es sei G = (V, E) ein gerichteter Graph; jede Kante e von G sei mit einem Gewicht  $c(e) \in \mathbb{R}$  versehen, wobei auch c(e) < 0 gelten kann.

Mögliche Interpretationen: Die Zahlen c(e) geben Kosten an; negative Kosten lassen sich als Einnahmen interpretieren.

Ist G' = (V', E') ein Teilgraph von G = (V, E), so bezeichnen wir mit c(G') die Summe der Gewichte c(e) für alle Kanten e von G'. Es gilt also

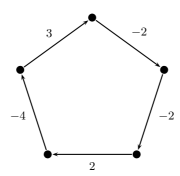
$$c(G') = \sum_{e \in E'} c(e).$$

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Man spricht von einem *pseudo-polynomiellen Algorithmus*; Genaueres hierzu findet man beispielsweise im Buch von Kleinberg und Tardos.

#### Definition.

Ein gerichteter Kreis C von G wird ein negativer Kreis genannt, falls c(C) < 0 gilt.

Ein negativer Kreis:



Zwei eng verwandte Probleme:

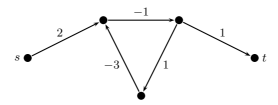
- Das Problem der negativen Kreise: Entscheide, ob G einen negativen Kreis besitzt.
- Das Problem der kostenminimalen Pfade: Gegeben seien ein Graph G ohne negative Kreise sowie ein Knoten s von G. Finde für jedes t, das von s aus erreichbar ist, einen s, t-Pfad P mit minimalen Gesamtkosten, d.h., die Summe

$$c(P) = \sum_{e \in E(P)} c(e)$$

soll so klein wie möglich sein.

Statt "kostenminimaler Pfad" sagen wir auch kürzester Pfad.

Wir wollen uns zunächst mit dem zweiten Problem, dem Problem der kostenminimalen Pfade beschäftigen. Der Grund, weshalb in diesem Problem die Existenz negativer Kreise ausgeschlossen wird, liegt auf der Hand: Andernfalls könnte es vorkommen, dass t zwar von s aus erreichbar ist, es aber trotzdem keinen kürzesten s,t-Pfad gibt. Man erkennt dies beispielsweise an der folgenden Darstellung: Zu jeder Zahl K<0 kann man im dargestellten Graphen einen s,t-Pfad finden, dessen Länge kleiner als K ist — man muss den Kreis nur oft genug durchlaufen.



Der Dynamische-Programmierungs-Algorithmus, den wir entwickeln werden, fußt auf der folgenden einfachen, aber wichtigen Feststellung.

#### Feststellung 1.

Falls G keine negativen Kreise besitzt, so gibt es immer einen kürzesten s, t-Pfad, der einfach ist und folglich höchstens n-1 Kanten besitzt<sup>5</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Erklärung: Unter einem *einfachen Pfad* wird hier ein Pfad ohne Knotenwiederholung verstanden. Mit *n* sei immer die Anzahl der Knoten von *G* bezeichnet.

Beweis. Unter allen kürzesten s,t-Pfaden wählen wir einen mit möglichst wenig Kanten aus und bezeichnen ihn mit P. Da es keine negativen Kreise gibt, muss P einfach sein, denn würde ein Knoten v mehrfach von P durchlaufen, so könnte man den Teil von P, der zwischen zwei aufeinanderfolgenden Besuchen von v liegt, weglassen. Dadurch erhielte man einen s,t-Pfad, dessen Gesamtkosten nicht größer sind als die von P, der aber weniger Kanten als P hätte.  $\square$ 

Im Folgenden sei immer ein Knoten s als "Startpunkt" fest gewählt. Für  $v \in V$  und  $0 \le i \le n-1$  bezeichne OPT (i,v) die kleinstmöglichen Kosten c(P) eines s,v-Pfades P mit höchstens i Kanten – vorausgesetzt, ein solcher s,v-Pfad existiert.

Falls kein s, v-Pfad mit höchstens i Kanten existiert, so setzen wir OPT  $(i, v) = \infty$ . Beispielsweise gilt OPT (0, s) = 0 und OPT  $(0, v) = \infty$  für alle Knoten  $v \neq s$ .

Aufgrund der vorangegangenen Feststellung handelt es sich bei

$$OPT(n-1,t)$$

um die Größe, die wir letzten Endes berechnen wollen (für alle  $t \in V$ ).

Zunächst geht es aber darum, für i>0 die Größe OPT (i,v) mithilfe von kleineren Teilproblemen auf eine möglichst einfache Art auszudrücken. Bislang war dies immer dadurch geschehen, dass wir zwei Fälle unterschieden haben  $(n\in\mathcal{O}\text{ und }n\notin\mathcal{O})$ . Diesmal werden wir jedoch wesentlich mehr Fälle unterscheiden. Wir nehmen an, dass i>0 gilt und stellen uns vor, dass P ein s,v-Pfad mit höchstens i Kanten ist, für den  $c(P)=\mathrm{OPT}\,(i,v)$  gilt.

Wir unterscheiden die Fälle, dass P höchstens i-1 Kanten besitzt und dass P genau i Kanten hat. Im ersten Fall ergibt sich Folgendes:

• Falls P höchstens i-1 Kanten besitzt, so gilt OPT (i,v) = OPT (i-1,v).

Im Fall, dass P genau i Kanten hat, sei der Vorgänger von v auf P mit w bezeichnet (siehe Zeichnung). Es folgt:

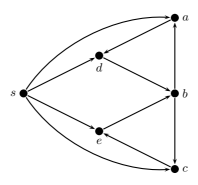
• Falls P genau i Kanten enthält, so gilt OPT (i, v) = OPT(i - 1, w) + c(w, v).



Ist  $v \in V$  gegeben, so betrachten wir die Menge aller Knoten  $w \in V$ , für die die Kante (w, v) in G vorhanden ist. Da diese Menge im Folgenden eine besondere Rolle spielen wird, führen wir eine Bezeichnung für sie ein:

$$N^{-}(v) = \left\{ w \in V : (w, v) \in E \right\}$$

Zur Illustration ein **Beispiel**: G = (V, E) sei der folgende Graph.



Dann gilt:

$$\begin{split} N^{-}(s) &= \emptyset \\ N^{-}(a) &= \left\{ s, b \right\} \\ N^{-}(b) &= \left\{ d, e \right\} \\ N^{-}(c) &= \left\{ s, b \right\} \\ N^{-}(d) &= \left\{ s, a \right\} \\ N^{-}(e) &= \left\{ s, c \right\}. \end{split}$$

Aus den zuvor gemachten Beobachtungen ergibt sich die folgende rekursive Formel:

$$OPT(i, v) = \min \left( OPT(i - 1, v), \min_{w \in N^{-}(v)} \left( OPT(i - 1, w) + c(w, v) \right) \right) \quad \text{(für } i > 0).$$
 (13.4)

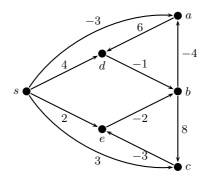
Unter Verwendung der Rekursionsformel (13.4) erhält man den folgenden Dynamischen-Programmierungs-Algorithmus zur Berechnung von  $\mathrm{OPT}(n-1,t)$  für alle  $t \in V$ , der als Algorithmus von Bellman und Ford bekannt ist.

Shortest-Path(G, c, s)

```
n = \text{number of nodes in } G
(1)
     Array M[0 \dots n-1, V]
(2)
     Define M[0,s]=0 and M[0,v]=\infty for all v\neq s
(3)
(4)
     For i = 1, ..., n-1
          For v \in V in any order
(5)
(6)
               Compute M[i, v] using (13.4)
(7)
          Endfor
     Endfor
(8)
     Return M[n-1,t] for all t \in V
(9)
```

Die Korrektheit dieser Methode ergibt sich direkt aus der Rekursion (13.4) (durch vollständige Induktion). Für die Laufzeit erhält man Folgendes: Das Feld M hat  $n^2$  Einträge und zur Berechnung eines einzelnen Eintrags sind höchstens n Additionen und höchstens n Vergleiche zweier Zahlen erforderlich (vgl. (13.4)). Insgesamt benötigt der Algorithmus also  $O(n^3)$  Operationen, wobei unter einer Operation hier eine Addition oder ein Vergleich zweier Zahlen verstanden werden soll.

Wir erläutern die Arbeitsweise des Algorithmus von Bellman-Ford anhand des folgenden Beispiels:



Das Feld M stellen wir als eine  $6 \times 6$ -Matrix dar, in die anfangs nur die Werte der ersten Zeile eingetragen sind. Danach werden die Einträge zeilenweise berechnet, wobei sich die Werte der i-ten Zeile unter Benutzung von (13.4) aus der (i-1)-ten Zeile ergeben. Man erhält die folgende Matrix M:

	s	a	b	c	d	e	
0	0	8	8	$\infty$	8	$\infty$	
1	0	-3	8	3	4	2	
2	0	-3	0	3	3	0	
3	0	-4	-2	3	3	0	
4	0	-6	-2	3	2	0	
5	0	-6	-2	3	0	0	

Für jeden Knoten  $t \in V$  lässt sich in der letzten Zeile von M die Länge eines kürzesten s, t-Pfades in G ablesen. Beispielsweise erhält man:

- die Länge eines kürzesten s, a-Pfades ist gleich -6;
- $\bullet$  die Länge eines kürzesten s, d-Pfades ist gleich 0.

Aufgrund der Konstruktion besitzen auch die Einträge der übrigen Zeilen eine anschauliche Bedeutung; beispielsweise bedeutet der Eintrag 2 in der vorletzten Zeile:

 $\bullet$  Die Länge eines kürzesten s, d-Pfades mit höchstens vier Kanten ist gleich 2.

Will man nicht nur die Längen kürzester Pfade berechnen, sondern auch entsprechende Pfade P selbst, so ist es zweckmäßig, zusätzlich zum Wert OPT (i, v) einen Knoten w zur Verfügung zu haben, der auf einem entsprechenden Pfad der direkte Vorgänger von v ist (für  $v \neq s$  und falls OPT  $(i, v) \neq \infty$ ).

Zu jedem Eintrag OPT (i, v), für den  $v \neq s$  und OPT  $(i, v) \neq \infty$  gilt, speichern wir deshalb in M als zusätzliche Information einen Knoten:

- Falls OPT (i, v) = OPT(i 1, v) gilt, so sei dies derselbe Knoten, der zuvor zusammen mit OPT (i 1, v) gespeichert wurde.
- Andernfalls speichere man einen Knoten  $w \in N^-(v)$ , für den gilt:

$$OPT(i, v) = OPT(i - 1, w) + c(w, v).$$

Mithilfe dieser zusätzlichen Einträge lässt sich dann P zurückverfolgen: Wir schauen uns dies in unserem Beispiel an. Die durch Zusatzeinträge ergänzte Matrix sieht in unserem Beispiel wie folgt aus:

	s		a		b		c		d		e	
0	0	_	8	_	8	_	$\infty$	_	8	_	8	_
1	0	_	-3	s	8	_	3	s	4	s	2	s
2	0	-	-3	s	0	e	3	s	3	a	0	c
3	0	_	-4	b	-2	e	3	s	3	a	0	c
4	0	_	-6		-2		3	s	2	a	0	c
5	0	_	-6	b	-2	e	3	s	0	a	0	c

Wir haben weiter oben bereits festgestellt: Die Länge eines kürzesten s,d-Pfades ist gleich 0. Um zusätzlich einen kürzesten s,d-Pfad P zu ermitteln, benötigen wir nur die letzte Zeile: Wir entnehmen der letzten Zeile zunächst, dass a als Vorgänger von d auf P zu wählen ist; nun schauen wir in die Spalte, die zu a gehört, und ermitteln b als Vorgänger von a auf dem zu konstruierenden Pfad P; entsprechend geht es weiter: Ein Blick in die Spalte von b führt zu e als Vorgänger von b; danach ermittelt man c als Vorgänger von e, und abschließend erhält man s als Vorgänger von c. Es ergibt sich:

$$P = (s, c, e, b, a, d).$$

Wir haben bislang vorausgesetzt, dass G keine negativen Kreise enthält. Der Grund dafür war, dass negative Kreise – sofern sie von s aus erreichbar sind – für unsere Fragestellung äußerst "schädlich" sind: vgl. das Beispiel vor Feststellung 1.

Wie findet man nun heraus, ob von s aus erreichbare, negative Kreise vorhanden sind? Zum Glück ist das ganz einfach: Man hat nichts weiter zu tun, als den Algorithmus von Bellman und Ford wie gewohnt auf G anzuwenden und ganz am Ende noch zusätzlich eine n-te Runde einzulegen, d.h., man berechnet durch Anwenden der Formel (13.4) zusätzlich Werte M[n,v] für alle  $v \in V$ ; dadurch erhält die Matrix M eine zusätzliche Zeile. Es gilt (wie man sich unschwer überlegt):

#### Feststellung 2.

G enthält genau dann einen negativen Kreis, der von s aus erreichbar ist, wenn  $M[n,v] \neq M[n-1,v]$  für mindestens ein  $v \in V$  gilt.

Anders gesagt: Stimmt die letzte Zeile (d.h. die Zeile mit den Werten M[n, v]) nicht mit der vorletzten Zeile überein, so brechen wir das Verfahren ab mit dem Ergebnis, dass ein von s aus erreichbarer negativer Kreis vorhanden ist.

Stimmen die beiden genannten Zeilen dagegen überein, so gibt es keine von s aus erreichbaren negativen Kreise in G. In diesem Fall können wir die Länge kürzester s, t-Pfade an der letzten (oder vorletzten) Zeile von M ablesen; dabei bedeutet der Eintrag  $\infty$ , dass der entsprechende Knoten nicht von s erreichbar ist.

# 14 Polynomielle Algorithmen für Lineare Programmierung

#### 14.1 Einführende Bemerkungen

Der Simplexalgorithmus bewährt sich seit Jahrzehnten in der Praxis hervorragend, obwohl er vom Standpunkt der Theorie einen "Schönheitsfehler" hat: Es handelt sich nicht um einen polynomiellen Algorithmus. Genauer: Es ist keine Pivotierungsregel bekannt, bei deren Verwendung das Simplexverfahren zu einem Algorithmus mit polynomieller Laufzeit wird. Verwendet man beispielsweise die Regel vom größten Koeffizienten, so erkennt man anhand der Klee-Minty-Beispiele, dass kein polynomieller Algorithmus vorliegt.

Es war viele Jahre lang eine offene Frage, ob es überhaupt einen polynomiellen Algorithmus für Lineare Programmierung gibt.

Im Jahr 1979 gelang es *L. Khachiyan*, diese Frage zu beantworten: Das erregte damals großes Aufsehen und die größten Tageszeitungen der Welt berichteten darüber – teilweise auf der ersten Seite. Allerdings stellten die meisten Journalisten die Sache als einen Durchbruch mit unmittelbaren Auswirkungen auf die Praxis dar – was gewiss nicht zutraf.

Was Khachiyan in einer wissenschaftlichen Publikation dargestellt hatte, war dies: Er griff ein Verfahren namens *Ellipsoid-Methode* auf, das zuvor von Shor, Judin und Nemirovski für nichtlineare Optimierungsprobleme entwickelt worden war, und wies nach, dass diese Methode bei entsprechender Anpassung zu einem polynomiellen Algorithmus für Lineare Programmierung führt.

Mit der Ellipsoid-Methode lag also zum ersten Mal ein polynomieller Algorithmus für Lineare Programmierung vor.

Besonders interessant ist die Ellipsoid-Methode aber auch deshalb, weil an LP-Probleme auf eine völlig andere Art herangegangen wird als beim Simplexverfahren. Schon allein wegen dieses frappierenden Unterschieds lohnt es sich, die Ellipsoid-Methode zumindest in ihren Grundzügen zu kennen.

Im Folgenden werden die *Grundideen der Ellipsoid-Methode* vorgestellt, wobei wir teilweise der Darstellung des folgenden Lehrbuchs folgen:

• J. Matoušek, B. Gärtner: *Understanding and Using Linear Programming*. Springer-Verlag. Berlin Heidelberg (2007).

Ein weiterer polynomieller Algorithmus für Lineare Programmierung wurde im Jahre 1984 von *N. Karmarkar* präsentiert; es handelt sich dabei um eine *Innere-Punkte-Methode*. Ebenfalls auf der Basis des genannten Lehrbuchs werden wir auch Innere-Punkte-Methoden behandeln – zumindest werden wir einige der Grundideen kennenlernen.

# 14.2 Die Eingabelänge eines LP-Problems und der Begriff des polynomiellen Algorithmus

Um genau festzulegen, was unter einem polynomiellen Algorithmus für Lineare Programmierung verstanden werden soll, haben wir zunächst die Eingabelänge eines LP-Problems zu definieren. Grob gesagt versteht man unter der Eingabelänge eines LP-Problems die Gesamtzahl der Bits, die nötig sind, um das Problem als Eingabe für einen Algorithmus zu formulieren.

Dies soll nun präzisiert werden. Ist eine ganze Zahl i gegeben, so verstehen wir unter der Bitlänge von i die folgende mit  $\langle i \rangle$  bezeichnete Zahl:

$$\langle i \rangle = \lceil \log_2 (|i| + 1) \rceil + 1.$$

Erläuterung: Für  $i \neq 0$  ist  $\lceil \log_2{(|i|+1)} \rceil$  die Anzahl der benötigten Bits, um |i| in Binärdarstellung zu kodieren; ein weiteres Bit kommt hinzu, um das Vorzeichen festzulegen. Für i=0 gilt  $\langle i \rangle = 1$  (wegen  $\log_2{(1)} = 0$ ).

Liegt eine rationale Zahl  $r=\frac{p}{q}$  vor (für  $p,q\in\mathbb{Z}$  mit  $q\neq 0$ ), so definieren wir die Bitlänge von r durch

$$\langle r \rangle = \langle p \rangle + \langle q \rangle.$$

Haben wir es mit einem Vektor  $v=(v_1,\ldots,v_n)$  zu tun, dessen Einträge  $v_i$  rationale Zahlen sind, so definieren wir die  $Bitlänge\ von\ v$  durch

$$\langle v \rangle = \sum_{i=1}^{n} \langle v_i \rangle.$$

Ähnlich verfahren wir mit Matrizen: Ist  $A=(a_{ij})$  eine Matrix mit rationalen Einträgen (d.h.  $a_{ij}\in\mathbb{Q}$ ) so sei

$$\langle A \rangle = \sum_{i=1}^{m} \sum_{j=1}^{n} \langle a_{ij} \rangle.$$

Bislang haben wir meistens angenommen, dass ein LP-Problem in Standardform (vgl. Skript Seite 6) vorliegt. Davon soll jetzt leicht abgewichen werden: In diesem Abschnitt soll – sofern nichts anderes gesagt ist – vorausgesetzt werden, dass LP-Probleme in der folgenden Form vorliegen:

maximiere 
$$c^T x$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$Ax < b. \tag{14.1} \label{eq:14.1}$$

In der Darstellung (14.1) ist A eine  $m \times n$  - Matrix; c und x sind Vektoren der Länge n und b ist ein Vektor der Länge m.

Der Unterschied zwischen der Darstellung (14.1) und der bislang bevorzugten Standardform besteht lediglich darin, dass mit Nichtnegativitätsbedingungen etwas anders umgegangen wird: Während in der Standardform die Nichtnegativitätsbedingungen gesondert hingeschrieben werden (in der Form  $x \geq 0$ ), haben möglicherweise vorhandene Nichtnegativitätsbedingungen in der Darstellung (14.1) keinen Sonderstatus mehr. Anders gesagt: Nichtnegativitätsbedingungen können in (14.1) vorhanden sein; sie sind jedoch – wie alle anderen Nebenbedingungen – Teil der Forderung  $Ax \leq b$ .

Jedes LP-Problem kann auf einfache Weise in die Form (14.1) umgeschrieben werden. Ein **Beispiel** hierzu: Es liege das LP-Problem

maximiere 
$$3x_1 + 2x_2 + x_3$$
  
unter den Nebenbedingungen 
$$x_1 + 5x_2 + 2x_3 \le 1$$
$$x_2 - 3x_3 \le 5$$
$$x_1 \ge 0$$

vor. Dann kann die Nichtnegativitätsbedingung in die Form  $-x_1 \le 0$  gebracht werden. In der Darstellung (14.1) lautet dieses LP-Problem dann

maximiere 
$$c^T x$$
  
unter den Nebenbedingungen  $Ax \leq b$ ,

wobei 
$$c^T = (3, 2, 1), A = \begin{pmatrix} 1 & 5 & 2 \\ 0 & 1 & -3 \\ -1 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$
 und  $b = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \\ 0 \end{pmatrix}$  und gilt.

Liegt ein LP-Problem L in der Form (14.1) vor, so definieren wir die Bitlänge von L durch

$$\langle L \rangle = \langle A \rangle + \langle b \rangle + \langle c \rangle.$$

Statt "Bitlänge" sagen wir auch Eingabelänge oder Kodierungslänge.

Wir betrachten im Folgenden nur LP-Probleme der Form (14.1), bei denen alle Einträge der Matrix A sowie der Vektoren b und c aus der Menge  $\mathbb Q$  der rationalen Zahlen stammen, was vom Standpunkt der Praxis und der Laufzeitanalyse eine vernünftige Annahme ist. Wir kommen nun zur grundlegenden Definition.

#### Definition.

Ein Algorithmus wird polynomieller Algorithmus für Lineare Programmierung genannt, falls ein Polynom p(x) existiert, für das gilt: Ist L ein LP-Problem der Form (14.1) mit rationalen Einträgen für A, b und c, so findet der Algorithmus eine optimale Lösung von L in höchstens  $p(\langle L \rangle)$  Schritten bzw. liefert in höchstens  $p(\langle L \rangle)$  Schritten eine der beiden Feststellungen "L ist unlösbar" oder "L ist unbeschränkt".

Dabei werden die Schritte in einem der üblichen Modelle gezählt, beispielsweise im Turingmaschinen-Modell oder im RAM-Modell von Shepherdson und Sturgis. Im vorliegenden Kontext spielt es keine Rolle, welches Maschinenmodell zugrunde liegt: Was in einem der üblichen Modelle mit einer polynomiellen Anzahl von Schritten durchführbar ist, ist in jedem anderen der üblichen Modelle ebenfalls mit einer polynomiellen Anzahl von Schritten durchführbar.

Auf eines sei ausdrücklich hingewiesen: Bei Operationen mit Zahlen werden die Schritte bitweise gezählt. Werden beispielsweise zwei Zahlen addiert, so wird dies nicht – wie in anderen Situationen üblich – als ein einzelner Schritt angesehen, sondern die Zahl der benötigten Schritte ist abhängig von der Größe der beteiligten Zahlen. ("Große Zahlen zu addieren dauert länger als die Addition kleiner Zahlen.")

Wir kommen noch einmal kurz auf die Klee-Minty-Beispiele zurück: Um anhand dieser Beispiele zu erkennen, dass es sich beim Simplexverfahren (mit der Regel vom größten Koeffizienten) nicht um einen polynomiellen Algorithmus handelt, reicht es nicht aus festzustellen, dass für das Klee-Minty-Beispiel mit n Variablen  $2^n-1$  Iterationen nötig sind. Man hat sich außerdem um die Eingabelänge der Klee-Minty-Beispiele zu kümmern. Weshalb? Nun, es muss sichergestellt sein, dass die Eingabelänge dieser Beispiele nicht ebenfalls exponentiell in n wächst. Dass dies nicht der Fall ist, erkennt man anhand der folgenden Feststellungen: Ist  $L_n$  das Klee-Minty-Beispiel mit n Variablen (vgl. Abschnitt 5.1), so ist die größte Zahl, die in diesem Beispiel auftritt, gleich  $100^{n-1}$ . Obwohl  $100^{n-1}$  auf den ersten Blick recht groß erscheint, ist die Bitlänge dieser Zahl gar nicht so "schrecklich" groß, sondern nur von der Größenordnung O(n). (Man beachte, dass  $\log_2\left(100^{n-1}\right) = (n-1) \cdot \log_2\left(100\right)$  gilt.) Da in  $L_n$  insgesamt nur  $O(n^2)$  Zahlen vorkommen, erhält man  $\langle L_n \rangle = O(n^3)$ , d.h., die Eingabelänge wächst (wie behauptet) keineswegs exponentiell in n.

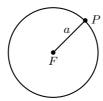
# 14.3 Ellipsen im $\mathbb{R}^2$

Wir beginnen mit grundlegenden geometrischen Sachverhalten, wobei wir teilweise der Darstellung in W. Schäfer, K. Georgi, G. Trippler: *Mathematik-Vorkurs* (Teubner, 2006) folgen.

Sind zwei Punkte P und F des  $\mathbb{R}^2$  gegeben, so bezeichnen wir mit  $\overline{PF}$  den Abstand dieser Punkte. Unter einem Kreis mit Mittelpunkt F versteht man bekanntlich die Menge aller Punkte P=(x,y), für die der Abstand von F gleich einer gegebenen Konstanten ist. Bezeichnen wir diese Konstante mit a, so gilt demnach für alle Punkte P auf dem betrachteten Kreis:

$$\overline{PF} = a.$$

Wie jeder weiß, nennt man a den Radius des Kreises und die Größe 2a ist der Durchmesser.



Während bei einem Kreis ein einziger Punkt F betrachtet wird, der Mittelpunkt des Kreises genannt wird, sind bei einer Ellipse zwei Punkte  $F_1$  und  $F_2$  gegeben, die Brennpunkte der Ellipse genannt werden. Bei einem Kreis wird verlangt, dass der Abstand von F konstant ist, während es bei einer Ellipse um die Abstandssumme

$$\overline{PF_1} + \overline{PF_2}$$

geht: Bei einer Ellipse wird verlangt, dass die Abstandssumme  $\overline{PF_1} + \overline{PF_2}$  konstant ist und man bezeichnet diese konstante Abstandssumme mit 2a; es soll also  $\overline{PF_1} + \overline{PF_2} = 2a$  gelten.

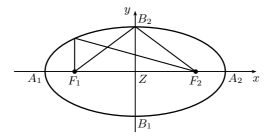
In der nachfolgenden Definition wird das Gesagte zusammengefasst.

#### Definition.

Gegeben seien zwei Punkte  $F_1, F_2 \in \mathbb{R}^2$ . Unter einer Ellipse mit den Brennpunkten  $F_1$  und  $F_2$  versteht man die Menge aller Punkte  $P = (x, y) \in \mathbb{R}^2$ , für die die Abstandssumme  $\overline{PF_1} + \overline{PF_2}$  konstant ist. Bezeichnet man wie üblich die konstante Abstandssumme mit 2a (für a > 0), so soll für die Punkte P auf der Ellipse also gelten:

$$\overline{PF_1} + \overline{PF_2} = 2a.$$

Ist eine Ellipse mit den Brennpunkten  $F_1$  und  $F_2$  gegeben, so bezeichnen wir den Mittelpunkt der Strecke  $F_1F_2$  als den Mittelpunkt der Ellipse. In der folgenden Zeichnung liegen die Brennpunkte auf der x-Achse und der Mittelpunkt Z der Ellipse ist gleich dem Ursprung des Koordinatensystems:



Wie in der Zeichnung angegeben, seien  $A_1$  und  $A_2$  die Schnittpunkte der Ellipse mit der x-Achse;  $B_1$  und  $B_2$  seien die Schnittpunkte mit der y-Achse. Wir wollen die Größe a anhand der Zeichnung geometrisch interpretieren. Da der Punkt  $A_2$  auf der Ellipse liegt, gilt

$$\overline{A_2F_1} + \overline{A_2F_2} = 2a. (14.2)$$

Wegen der symmetrischen Lage der Ellipse gilt  $\overline{A_1F_1} = \overline{A_2F_2}$ ; man erhält

$$\overline{A_1 A_2} = \overline{A_2 F_1} + \overline{A_1 F_1} = \overline{A_2 F_1} + \overline{A_2 F_2} \stackrel{(14.2)}{=} 2a.$$

Damit haben wir die geometrische Interpretation der Größen 2a bzw. a gefunden: Es gilt  $\overline{A_1A_2}=2a$  und somit  $a=\overline{A_1Z}=\overline{A_2Z}$ .

Die Strecke  $A_1A_2$  auf der x-Achse sowie die Strecke  $B_1B_2$  auf der y-Achse wollen wir die Achsen der Ellipse nennen; entsprechend werden die Strecken  $A_1Z$ ,  $A_2Z$ ,  $B_1Z$  und  $B_2Z$  Halbachsen der Ellipse genannt. Wir halten fest:

a gibt die Länge der Halbachse  $A_1Z$  (bzw.  $A_2Z$ ) an ("lange Halbachse").

Nun betrachten wir die andere Achse der Ellipse und setzen  $b = \overline{B_1 Z} = \overline{B_2 Z}$ . Somit gilt:

b gibt die Länge der Halbachse B<sub>1</sub>Z (bzw. B<sub>2</sub>Z) an ("kurze Halbachse").

Durch Betrachtung des Dreiecks  $B_2ZF_2$  erkennt man übrigens, dass tatsächlich  $a \geq b$  gilt. (Hinweis: Aus  $\overline{B_2F_1} + \overline{B_2F_2} = 2a$  folgt  $\overline{B_2F_2} = a$ .) Die Namen "lange Halbachse" und "kurze Halbachse" sind also gerechtfertigt.

Wir betrachten nach wie vor eine Ellipse mit Mittelpunkt Z=(0,0), deren Brennpunkte auf der x-Achse liegen; die Bezeichnungen seien wie bisher gewählt. Wir wollen eine solche Ellipse jetzt mithilfe der sogenannten Mittelpunktsgleichung beschreiben. Um zu erkennen, worum es dabei geht, orientieren wir uns zunächst am Beispiel eines Kreises. Ist ein Kreis mit Mittelpunkt Z=(0,0) und Radius a>0 gegeben, so liegt ein Punkt P=(x,y) genau dann auf diesem Kreis, wenn der Abstand von P und Z gleich a ist, d.h., wenn

$$\sqrt{x^2 + y^2} = a$$

gilt. Durch Quadrieren und anschließendes Teilen durch  $a^2$  geht diese Gleichung in die folgende äquivalente Form über:

$$\frac{x^2}{a^2} + \frac{y^2}{a^2} = 1. ag{14.3}$$

Ein Punkt P = (x, y) liegt also genau dann auf dem Kreis mit Mittelpunkt Z = (0, 0) und Radius a, wenn die Gleichung (14.3) erfüllt ist. Wir behaupten nun, dass unsere Ellipse durch eine Gleichung beschrieben werden kann, die der Gleichung (14.3) sehr ähnlich ist. Dies ist der Inhalt des folgenden Satzes.

# Satz (Mittelpunktsgleichung der Ellipse mit Mittelpunkt $\mathbf{Z} = (\mathbf{0}, \mathbf{0})$ und Brennpunkten auf der x-Achse).

Gegeben sei eine Ellipse mit Mittelpunkt Z = (0,0), deren Brennpunkte auf der x-Achse liegen; die Bezeichnungen a und b für die Halbachsenlängen seien wie bisher gewählt. Dann gilt: Ein Punkt P = (x, y) liegt genau dann auf der Ellipse, wenn die Gleichung

$$\frac{x^2}{a^2} + \frac{y^2}{b^2} = 1. ag{14.4}$$

erfüllt ist.

Einen Beweis dieses Satzes findet man beispielsweise im zuvor genannten Buch von W. Schäfer et al.

Es sei darauf hingewiesen, dass unsere Definition einer Ellipse so abgefasst ist, dass Kreise spezielle Ellipsen sind: Ein Kreis liegt genau dann vor, wenn in der Definition einer Ellipse der spezielle Fall  $F_1 = F_2$  vorliegt; in diesem Fall gilt a = b.

Bislang haben wir Ellipsen mithilfe von Brennpunkten beschrieben. Für die Ellipsoid-Methode benötigen wir allerdings eine etwas andere Beschreibung, in der unter anderem *Matrizen* vorkommen. In dieser Beschreibung wird an die anschauliche Vorstellung angeknüpft, dass Ellipsen "deformierte Kreise" sind; es werden also Streckungen und Stauchungen eine Rolle spielen. Außerdem sollen Ellipsen beispielsweise auch gedreht oder parallel verschoben werden. Um all dies zu präzisieren, benötigen wir den Begriff der *linearen Abbildung* und darüber hinaus auch den Begriff der *affinen Abbildung*.

# 14.4 Lineare und affine Abbildungen

Gegeben sei eine reelle  $m \times n$  - Matrix A. Mithilfe von A definieren wir eine Abbildung

$$f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$$
,

indem wir festlegen: f(x) = Ax für alle  $x \in \mathbb{R}^n$ ; hierbei ist  $x = (x_1, \dots, x_n)^T$  ein Spaltenvektor.

Da die obige Abbildung f mithilfe der Matrix A gebildet wurde, bezeichnen wir sie gelegentlich auch mit  $f_A$ . Um das Bild von x unter der Abbildung  $f_A$  zu bestimmen, hat man also nichts weiter zu tun, als das Produkt Ax zu bilden. Gilt beispielsweise

$$A = \begin{pmatrix} 7 & 5 & 2 \\ 3 & -1 & 3 \end{pmatrix},$$

so handelt es sich bei  $f_A$  um eine Abbildung vom Typ  $\mathbb{R}^3 \to \mathbb{R}^2$  und das Bild eines Vektors  $x = (x_1, x_2, x_3)^T$  ist gegeben durch

$$f_A(x) = \begin{pmatrix} 7x_1 + 5x_2 + 2x_3 \\ 3x_1 - x_2 + 3x_3 \end{pmatrix}.$$

Ist  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  eine Abbildung, die wie zuvor beschrieben von einer  $m \times n$  - Matrix A abstammt (d.h. f(x) = Ax für alle  $x \in \mathbb{R}^n$ ), so nennt man f eine  $lineare\ Abbildung\ von\ \mathbb{R}^n$  nach  $\mathbb{R}^m$ .

Zwei wichtige Rechenregeln, die für alle linearen Abbildungen gelten:

$$f(x+y) = f(x) + f(y) (14.5)$$

$$f(c \cdot x) = c \cdot f(x)$$
 (für  $c \in \mathbb{R}$ ). (14.6)

Dass diese beiden Regeln tatsächlich für alle  $x, y \in \mathbb{R}^n$  und alle  $c \in \mathbb{R}$  gelten, ergibt sich unmittelbar aus entsprechenden Regeln der Matrizenrechnung: Wenn f eine lineare Abbildung ist, so gibt es eine Matrix A mit f(x) = Ax für alle  $x \in \mathbb{R}^n$ ; es folgt (wie behauptet):

$$f(x+y) = A(x+y) = Ax + Ay = f(x) + f(y)$$
  
 $f(c \cdot x) = A(c \cdot x) = c \cdot (Ax) = c \cdot f(x).$ 

Eine kurze Nebenbemerkung zur Rolle der Rechenregeln (14.5) und (14.6): Es lässt sich (unschwer) zeigen, dass es außer den Abbildungen, die wie beschrieben mithilfe von Matrizen A gebildet werden, keine weiteren Abbildungen  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  gibt, die die beiden Eigenschaften (14.5) und (14.6) besitzen. Aus diesem Grund hätten wir ebenso gut definieren können, dass eine Abbildung  $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$  lineare Abbildung genannt wird, falls (14.5) und (14.6) für alle  $x, y \in \mathbb{R}^n$  und  $c \in \mathbb{R}$  gelten. Diese Möglichkeit, den Begriff der linearen Abbildung zu definieren, werden Sie in den meisten Lehrbüchern der Linearen Algebra finden.

Nach dieser Nebenbemerkung wollen wir uns einige Beispiele für lineare Abbildungen  $f: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$  anschauen. Wir beginnen mit einem besonders einfachen Beispiel.

**Beispiel 1**. Es sei  $A = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}$  und  $x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}$ . Dann gilt Ax = x, d.h., bei der dazugehörigen linearen Abbildung handelt es sich um die *Identität*.

In den folgenden Beispielen gelte, wenn nichts anderes gesagt ist,  $x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^2$ .

**Beispiel 2**. Es sei  $A = \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & a \end{pmatrix}$ . Dann gilt  $Ax = \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & a \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} ax_1 \\ ax_2 \end{pmatrix} = ax$ . Jeder Vektor x wird also auf sein a-faches abgebildet. Ist a > 1, so handelt es sich um eine Streckung mit dem Faktor a. (Man gebe ähnliche Beschreibungen für die Fälle 0 < a < 1, a = 0 und a < 0.)

**Beispiel 3**. Es sei  $A = \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & b \end{pmatrix}$  für a > 0 und b > 0. Dann gilt  $Ax = \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & b \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} ax_1 \\ bx_2 \end{pmatrix}$ . Man

erhält also das Bild eines Vektors  $x = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}$ , indem man die erste Komponente von x mit a und die zweite mit b multipliziert. Wir wollen uns anschauen, wohin bei dieser Abbildung die Einheitsvektoren

$$e_1 = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}$$
 und  $e_2 = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$ 

abgebildet werden. Es gilt

$$Ae_1 = A \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a \\ 0 \end{pmatrix}$$
 und  $Ae_2 = A \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ b \end{pmatrix}$ ,

d.h. für a > 1 und b > 1, dass der erste Einheitsvektor  $e_1$  um den Faktor a gestreckt wird, während  $e_2$  um den Faktor b gestreckt wird. (Für  $a \le 1$  bzw.  $b \le 1$  gebe man ähnliche Interpretationen.)

Wir wollen uns zusätzlich anschauen, wohin bei der Abbildung aus Beispiel 3 der Einheitskreis abgebildet wird. Zur Erinnerung: Unter dem Einheitskreis versteht man die Menge aller  $(x_1, x_2) \in \mathbb{R}^2$ , für die gilt:

$$x_1^2 + x_2^2 = 1. (14.7)$$

#### Behauptung.

Der Einheitskreis wird durch die lineare Abbildung

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & b \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} ax_1 \\ bx_2 \end{pmatrix}$$

auf die Ellipse abgebildet, die gegeben ist durch

$$\frac{x_1^2}{a^2} + \frac{x_2^2}{b^2} = 1. (14.8)$$

Die Richtigkeit dieser Behauptung ist unmittelbar ersichtlich, da offenbar Folgendes gilt:

$$x_1^2 + x_2^2 = 1 \iff \frac{(ax_1)^2}{a^2} + \frac{(bx_2)^2}{b^2} = 1.$$

Bislang hatten wir uns vornehmlich auf Ellipsen konzentriert, deren Brennpunkte symmetrisch zum Ursprung auf der  $x_1$ -Achse liegen: Ist eine derartige Ellipse gegeben, so gilt – wie wir früher festgestellt haben –  $a \ge b$ . Dabei ist der Fall a = b der Spezialfall, dass ein Kreis vorliegt.

Frage: Welcher Typ von Ellipse wird in (14.8) beschrieben, wenn b > a gilt?

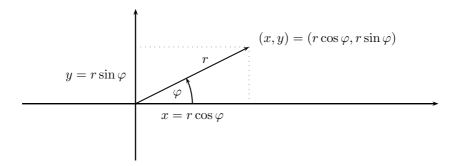
Antwort: In diesem Fall liegt eine Ellipse vor, deren Brennpunkte symmetrisch zum Ursprung auf der  $x_2$ -Achse liegen. In diesem Fall ist der Mittelpunkt der Ellipse nach wie vor Z=(0,0), die lange Achse und die Brennpunkte liegen jedoch auf der  $x_2$ -Achse. Man kann die Sache auch so sehen: Eine Ellipse mit Brennpunkten auf der  $x_1$ -Achse wurde um  $90^{\circ}$  gedreht, wodurch eine Ellipse entstanden ist, deren Brennpunkte auf der  $x_2$ -Achse liegen.

Natürlich gibt es auch Ellipsen, deren Brennpunkte weder auf der  $x_1$ - noch auf der  $x_2$ -Achse liegen. Diese Ellipsen lassen sich mithilfe von Drehungen und Translationen (Parallelverschiebungen) beschreiben. Dabei kann man sich auf Drehungen beschränken, deren Drehzentrum der Ursprung ist. Derartige Drehungen werden im nachfolgenden Beispiel behandelt.

**Beispiel 4**. Es sei  $A = \begin{pmatrix} \cos \alpha & -\sin \alpha \\ \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix}$  für  $0 \le \alpha \le 2\pi$ . Es handelt sich um eine *Drehung* um den Winkel  $\alpha$  (entgegen dem Uhrzeigersinn und mit dem Ursprung als Drehzentrum).

Um dies einzusehen, verwenden wir Polarkoordinaten Es sei (siehe Skizze)

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r \cos \varphi \\ r \sin \varphi \end{pmatrix}.$$



Es folgt

$$A \begin{pmatrix} r \cos \varphi \\ r \sin \varphi \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \alpha & -\sin \alpha \\ \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix} \begin{pmatrix} r \cos \varphi \\ r \sin \varphi \end{pmatrix}$$
$$= \begin{pmatrix} r(\cos \alpha \cdot \cos \varphi - \sin \alpha \cdot \sin \varphi) \\ r(\sin \alpha \cdot \cos \varphi + \cos \alpha \cdot \sin \varphi) \end{pmatrix}$$
$$\stackrel{(\star)}{=} \begin{pmatrix} r \cos(\varphi + \alpha) \\ r \sin(\varphi + \alpha) \end{pmatrix}.$$

A bewirkt also eine Drehung der beschriebenen Art um den Winkel  $\alpha$ .

Die Gleichheit ( $\star$ ) gilt aufgrund der bekannten *Additionstheoreme* für sin und cos, welche besagen, dass für alle  $x_1, x_2 \in \mathbb{R}$  gilt:

$$\sin(x_1 + x_2) = \sin x_1 \cos x_2 + \cos x_1 \sin x_2$$
$$\cos(x_1 + x_2) = \cos x_1 \cos x_2 - \sin x_1 \sin x_2.$$

Durch die Betrachtung von linearen Abbildungen haben wir eine neue Möglichkeit gewonnen, Ellipsen mit Mittelpunkt Z=(0,0) darzustellen: Jede Ellipse mit Mittelpunkt Z=(0,0) lässt sich aus dem Einheitskreis gewinnen, indem man zwei lineare Abbildungen nacheinander ausführt.

Um welche Typen von linearen Abbildungen es sich dabei handelt, wird im Folgenden beschrieben:

• Die erste dieser beiden linearen Abbildungen ist eine Abbildung vom Typ

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & b \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} ax_1 \\ bx_2 \end{pmatrix},$$

wobei  $a \geq b > 0$  gilt. Durch diese lineare Abbildung wird – wie wir gesehen haben – der Einheitskreis zu einer Ellipse "deformiert", deren Brennpunkte symmetrisch zum Ursprung auf der  $x_1$ -Achse liegen; a ist die Länge der langen Halbachse dieser Ellipse; b ist die Länge der kurzen Halbachse.

• Durch die zweite dieser linearen Abbildungen wird die Ellipse anschließend gedreht, wobei der Ursprung Z = (0,0) das Drehzentrum ist. Ist  $\alpha$  der Drehwinkel, so lautet die dazugehörige Matrix

$$A = \begin{pmatrix} \cos \alpha & -\sin \alpha \\ \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix}.$$

Die Matrix der ersten linearen Abbildung wollen wir mit B bezeichnen, d.h.

$$B = \begin{pmatrix} a & 0 \\ 0 & b \end{pmatrix}.$$

Führt man die beiden linearen Abbildungen nacheinander aus ("erst B, dann A"), so geht jeder Vektor  $\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^2$  über in den Vektor

$$A\left(B\begin{pmatrix}x_1\\x_2\end{pmatrix}\right).$$

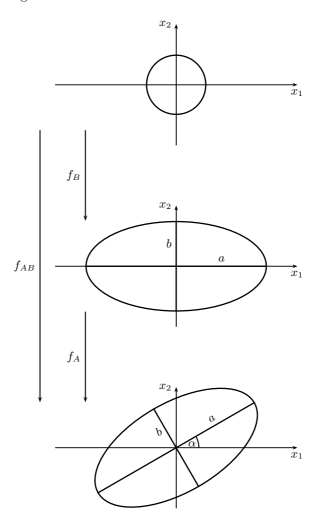
Handelt es sich bei dieser Nacheinanderausführung wiederum um eine lineare Abbildung? Die Antwort lautet ja, wie man anhand der folgenden Gleichung sofort erkennt:

$$A\left(B\begin{pmatrix} x_1\\ x_2 \end{pmatrix}\right) = (AB)\begin{pmatrix} x_1\\ x_2 \end{pmatrix}. \tag{14.9}$$

Die Gleichung (14.9) beruht auf dem Assoziativgesetz für die Matrizenmultiplikation. Man erkennt anhand von (14.9), welche Matrix zur Nacheinanderausführung der beiden linearen Abbildungen gehört: Die Nacheinanderausführung wird durch die Produktmatrix AB beschrieben. Diese lautet wie folgt:

$$AB = \begin{pmatrix} a\cos\alpha & -b\sin\alpha\\ a\sin\alpha & b\cos\alpha \end{pmatrix}. \tag{14.10}$$

Wir illustrieren das Gesagte noch einmal anhand einer Skizze:



Es sei darauf hingewiesen, dass die Determinante der Matrix AB aus (14.10) ungleich 0 ist. Dies ergibt sich wie folgt:

$$\det(AB) = ab\cos^2\alpha + ab\sin^2\alpha$$
$$= ab\left(\cos^2\alpha + \sin^2\alpha\right)$$
$$= ab \neq 0.$$

Wir setzen M = AB. Es gilt also det  $M \neq 0$ , was bedeutet, dass es sich bei M um eine reguläre Matrix handelt<sup>1</sup>. Das bedeutet insbesondere, dass die Zeilen von M linear unabhängig sind – ebenso wie die Spalten. Außerdem gilt aufgrund der Regularität von M, dass die zu M gehörige lineare Abbildung  $f_M$  bijektiv ist (vgl. etwa Abschnitt 9 des ALA-Skripts); zudem existiert  $M^{-1}$ .

Wir können das Ergebnis unserer bisherigen Überlegungen wie folgt aussprechen.

#### Feststellung 1.

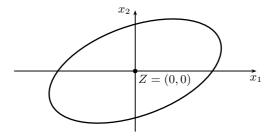
Ist  $\mathcal{E}$  eine Ellipse mit Mittelpunkt Z=(0,0), so gibt es eine reguläre Matrix M, so dass  $\mathcal{E}$  das Bild des Einheitskreises unter der zu M gehörigen linearen Abbildung  $f_M$  ist.

Zu Feststellung 1 gibt es eine interessante Umkehrung, die im Rahmen der Linearen Algebra bewiesen wird. Wir geben diese Umkehrung ohne Beweis als Feststellung 2 an.

#### Feststellung 2.

Ist M eine beliebige reguläre  $2 \times 2$  - Matrix und  $f_M : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$  die zu M gehörige lineare Abbildung, so ist das Bild  $f_M(C)$  des Einheitskreises C immer eine Ellipse mit Mittelpunkt Z = (0,0).

Bislang haben wir ausschließlich Ellipsen behandelt, für die Z = (0,0) galt, d.h., deren Mittelpunkt der Koordinatenursprung ist – wie beispielsweise in der folgenden Zeichnung.



Nun sollen die übrigen Ellipsen in die Betrachtung einbezogen werden. Das ist sehr einfach: Durch eine Translation, die sich an die lineare Abbildung anschließt, kann der Ellipsenmittelpunkt an jeden beliebigen Ort verlegt werden. Statt "Translation" kann man auch "Parallelverschiebung" sagen. Hier ist die genaue Definition.

#### Definition.

Ist  $s = \binom{s_1}{s_2} \in \mathbb{R}^2$  ein fest gewählter Vektor, so wird unter der *Translation T* mit Translationsvektor s die folgende Abbildung verstanden:

$$T: \mathbb{R}^2 \longrightarrow \mathbb{R}^2$$

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} \longmapsto \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} s_1 \\ s_2 \end{pmatrix}$$

Bei einer Translation wird also zu jedem  $x=\begin{pmatrix} x_1\\x_2 \end{pmatrix}$  ein fester Vektor  $s=\begin{pmatrix} s_1\\s_2 \end{pmatrix}$  addiert. Eine gegebene Ellipse wird dadurch parallel verschoben. Dabei ist auch der Fall, dass s der Nullvektor ist, mit einbezogen; in diesem Fall ist T nichts anderes als die Identität.

#### Definition.

Unter einer affinen Abbildung  $\mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^2$  versteht man eine Abbildung vom Typ

$$x \longmapsto Mx + s,$$
 (14.11)

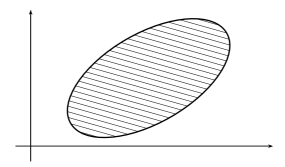
wobei M eine  $2 \times 2$  - Matrix ist und  $s \in \mathbb{R}^2$  ein fester Vektor.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> "Regulär" bedeutet dasselbe wie "nichtsingulär"; zum Unterschied zwischen singulären und nichtsingulären Matrizen, siehe auch Abschnitt 8.5.

Mit anderen Worten: Eine affine Abbildung ist die Komposition einer linearen Abbildung mit einer an $schlie\beta$ enden Translation. (Beachte: Jede lineare Abbildung ist eine spezielle affine Abbildung, da für sauch der Nullvektor zugelassen ist.)

Aufgrund der vorangegangenen Ausführungen können wir feststellen: Ellipsen im  $\mathbb{R}^2$  sind nichts anderes als die Bilder des Einheitskreises unter einer affinen Abbildung (14.11) mit einer regulären Matrix M.

Unter einem Ellipsoid im  $\mathbb{R}^2$  versteht man eine Ellipse zusammen mit ihrem Inneren (siehe Zeichnung).



Unter einer affinen Abbildung (14.11) mit regulärer Matrix M geht das Innere des Einheitskreises in das Innere einer Ellipse über<sup>2</sup>. Mit  $B^2$  wollen wir den Einheitskreis zusammen mit seinem Inneren bezeichnen, d.h.<sup>3</sup>

$$B^{2} = \left\{ x \in \mathbb{R}^{2} : x^{T} x \le 1 \right\}. \tag{14.12}$$

Nach dem zuvor Gesagten ist ein Ellipsoid im  $\mathbb{R}^2$  eine Menge der Form

$$E = \left\{ Mx + s : x \in B^2 \right\},\tag{14.13}$$

wobei M eine reguläre  $2 \times 2$  - Matrix und  $s \in \mathbb{R}^2$  ein Vektor ist.

# 14.5 Ellipsoide im $\mathbb{R}^n$

Die Einheitskreisscheibe (mit Rand) haben wir in (14.12) mit  $B^2$  bezeichnet und Ellipsoide im  $\mathbb{R}^2$  haben wir in (14.13) beschrieben als Bilder der Einheitskreisscheibe  $B^2$  unter affinen Abbildungen  $x \mapsto Mx + s$ mit regulärer 2 × 2 - Matrix M. Damit haben wir Ellipsoide in einer Form dargestellt, die für die Beschreibung der Ellipsoid-Methode günstig ist. Wir folgen nun der Darstellung des Lehrbuchs

• J. Matoušek, B. Gärtner: Understanding and Using Linear Programming. Springer-Verlag. Berlin Heidelberg (2007)

und geben zum Einstieg die dort verwendete Definition eines Ellipsoids im  $\mathbb{R}^n$  wieder<sup>4</sup>:

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Auf den (nicht schwierigen) Beweis dieser anschaulich einleuchtenden Feststellung wollen wir verzichten.

 $<sup>^3</sup>$ Man beachte, dass für  $x=\begin{pmatrix} x_1\\ x_2 \end{pmatrix}$  gilt:  $x^Tx=x_1^2+x_2^2$ .  $^4$ Zur Erinnerung: "Reguläre  $n\times n$  - Matrix" und "nichtsinguläre  $n\times n$  - Matrix" bedeutet dasselbe. Eine  $n\times n$ - Matrix M ist genau dann nichtsingulär, wenn die inverse Matrix  $M^{-1}$  existiert.

#### Definition (Ellipsoid).

A two-dimensional ellipsoid is an ellipse plus its interior. An ellipsoid in general can most naturally be introduced as an affine transformation of a ball. We let

$$B^n = \left\{ x \in \mathbb{R}^n : x^T x \le 1 \right\}$$

be the n-dimensional ball of unit radius centered at 0. Then an n-dimensional ellipsoid is a set of the form

$$E = \left\{ Mx + s : x \in B^n \right\},\,$$

where M is a nonsingular  $n \times n$  matrix and  $s \in \mathbb{R}^n$  is a vector. The mapping  $x \mapsto Mx + s$  is a composition of a linear function and a translation; this is called an *affine map*.

Unter einem n-dimensionalen Ellipsoid verstehen wir also eine Menge der Form

$$E = \left\{ Mx + s : x \in B^n \right\},\tag{14.14}$$

wobei M eine nichtsinguläre  $n \times n$  - Matrix und  $s \in \mathbb{R}^n$  ein Vektor ist. Anders gesagt: Ein n-dimensionales Ellipsoid ist das Bild der n-dimensionalen Kugel  $B^n = \{x \in \mathbb{R}^n : x^Tx \leq 1\}$  unter einer affinen Abbildung  $x \mapsto Mx + s$ , wobei M nichtsingulär ist. Man nennt  $B^n$  auch die n-dimensionale Einheitskugel.

Damit die Beschreibung der Menge E genau den Anforderungen der Ellipsoid-Methode entspricht, wollen wir sie noch etwas umformen. Dabei wird die Matrix  $MM^T$  ins Spiel kommen; wir wollen diese Matrix mit Q bezeichnen, d.h., wir definieren (für M wie zuvor)

$$Q = MM^T. (14.15)$$

Da M nichtsingulär ist, sind auch  $M^T$  und Q nichtsingulär, d.h., dass neben  $M^{-1}$  auch  $(M^T)^{-1}$  und  $Q^{-1}$  existieren. Aufgrund bekannter Rechenregeln für Matrizen gilt

$$Q^{-1} = (MM^T)^{-1} = (M^T)^{-1}M^{-1} = (M^{-1})^T M^{-1}.$$
 (14.16)

Ist  $x \in \mathbb{R}^n$  gegeben, so bezeichnen wir das Bild von x unter der affinen Abbildung  $x \mapsto Mx + s$  mit y, d.h., wir setzen

$$y = Mx + s. (14.17)$$

Auflösung der Gleichung (14.17) nach x ergibt

$$x = M^{-1}(y - s). (14.18)$$

Unter Verwendung von (14.18) erhält man

$$y \in E \quad \Leftrightarrow \quad x \in B^n \quad \Leftrightarrow \quad x^T x \le 1 \quad \Leftrightarrow \quad \left(M^{-1}(y-s)\right)^T M^{-1}(y-s) \le 1.$$

Den rechts stehenden, etwas "wild" aussehenden Ausdruck  $(M^{-1}(y-s))^T M^{-1}(y-s)$  wollen wir noch etwas vereinfachen; dafür haben wir in (14.16) bereits vorgearbeitet. Es gilt

$$(M^{-1}(y-s))^T M^{-1}(y-s) = (y-s)^T (M^{-1})^T M^{-1}(y-s)$$

$$= (14.16) = (y-s)^T Q^{-1}(y-s)$$

Insgesamt können wir also feststellen:

$$y \in E \quad \Leftrightarrow \quad (y - s)^T Q^{-1} (y - s) \le 1.$$
 (14.19)

Damit haben wir die angekündigte Beschreibung des Ellipsoids E erhalten, die genau den Anforderungen der Ellipsoid-Methode entspricht: Bislang haben wir ein Ellipsoid E in der Form  $E = \{Mx + s : x \in B^n\}$  beschrieben; ab jetzt werden wir meist die folgende Darstellung verwenden, die aufgrund von (14.19) gleichwertig ist:

$$E = \left\{ y \in \mathbb{R}^n : (y - s)^T Q^{-1} (y - s) \le 1 \right\}.$$
 (14.20)

Ein Wort zur Matrix Q: Man überlegt sich leicht, dass  $Q = MM^T$  eine symmetrische, positiv definite Matrix ist. Mit etwas fortgeschritteneren Hilfsmitteln der Linearen Algebra lässt sich zeigen, dass es auch umgekehrt zu jeder symmetrischen, positiv definiten Matrix Q eine nichtsinguläre Matrix M gibt, so dass  $Q = MM^T$  gilt. Das bedeutet: Sind eine symmetrische, positiv definite Matrix Q und ein Vektor S gegeben, so wird durch (14.20) immer ein Ellipsoid beschrieben. Wir nennen dieses Ellipsoid das durch Q und S erzeugte Ellipsoid.

Geometrisch handelt es sich bei s um den Mittelpunkt des Ellipsoids (14.14) bzw. (14.20).

Abschließende Bemerkungen: Durch die Formeln (14.14) und (14.20) werden Ellipsoide im  $\mathbb{R}^n$  beschrieben. Es leuchtet ein, dass derartige Formeln nützlich und wichtig sind – darüber hinaus ist es aber auch wichtig, sich Ellipsoide im  $\mathbb{R}^2$  und  $\mathbb{R}^3$  konkret vorstellen zu können. Ein Ellipsoid im  $\mathbb{R}^2$  ist eine Ellipse zusammen mit ihrem Inneren – das hatten wir ja bereits besprochen. Sich ein Ellipsoid im  $\mathbb{R}^3$  vorzustellen ist ebenfalls nicht schwierig. Tipp: Denken Sie an einen Rugbyball. Oder geben Sie das Stichwort Ellipsoid bei Google ein: Sie werden haufenweise schöne Bilder von Ellipsoiden im  $\mathbb{R}^3$  geliefert bekommen. Und Formeln werden Sie dort ebenfalls finden: Dabei ist zu beachten, dass die Matrix, die wir  $Q^{-1}$  genannt haben, häufig auch mit Q bezeichnet wird.

## 14.6 Eine Reduktion

Gegeben sei eine  $m \times n$  - Matrix A und ein Vektor b der Länge m; wir betrachten das folgende System von Ungleichungen:

$$Ax \le b. \tag{14.21}$$

Bei der Ellipsoid-Methode handelt es sich um ein Verfahren, das für jedes derartige System von Ungleichungen feststellt, ob eine Lösung existiert, und das – falls vorhanden – eine Lösung x liefert.

Frage: Wenn die Ellipsoid-Methode "nur" das eben Gesagte leistet, wie kann man sie dann einsetzen, um jedes LP-Problem zu lösen?

Im Folgenden wird beschrieben, wie dies geht. Hierzu betrachten wir ein beliebiges LP-Problem in Standardform:

x > 0.

maximiere 
$$c^Tx$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$Bx \leq d \tag{P} \label{eq:P}$$

Das zu (P) duale Problem lautet

minimiere 
$$d^Ty$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$B^Ty \geq c$$
 
$$y \geq 0.$$
 (D)

Aus (P) und (D) formen wir nun ein Ungleichungssystem:

$$Bx \le d$$

$$-x \le 0$$

$$-B^{T}y \le -c$$

$$-y \le 0$$

$$d^{T}y - c^{T}x \le 0.$$
(14.22)

Man beachte, dass  $-x \le 0$  äquivalent zu  $x \ge 0$  ist; außerdem ist  $-B^Ty \le -c$  äquivalent zu  $B^Ty \ge c$  und  $-y \le 0$  ist äquivalent zu  $y \ge 0$ . Besonders wichtige Beobachtung: Die letzte Zeile von (14.22) ist äquivalent zu  $d^Ty \le c^Tx$ . Demnach gilt (vgl. (7.3) und den anschließenden Kommentar):

(i) Bilden x und y eine Lösung des Ungleichungssystems (14.22), so ist x eine optimale Lösung von (P) und y ist eine optimale Lösung von (D).

Außerdem gilt aufgrund des Dualitätssatzes:

(ii) Ist (14.22) unlösbar, so besitzt (P) keine optimale Lösung.

Begründung zu (ii): Ist (14.22) unlösbar, so kann (P) keine optimale Lösung besitzen, denn: Würde (P) eine optimale Lösung x besitzen, so würde (nach dem Dualitätssatz) auch (D) eine optimale Lösung y besitzen und die Zielfunktionswerte würden übereinstimmen, d.h., es würde  $d^Ty = c^Tx$  gelten. Dann würden x und y aber eine Lösung von (14.22) bilden – im Widerspruch zur Annahme, dass (14.22) unlösbar ist.

Aufgrund von (i) und (ii) ist die Frage geklärt, die wir oben im Anschluss an (14.21) gestellt haben.

Besitzt man einen Algorithmus  $\mathcal{A}$ , der für jedes Ungleichungssystem (14.21) herausfindet, ob es lösbar ist, und gegebenenfalls eine Lösung liefert, so kann man diesen Algorithmus auch zur Lösung von (P) verwenden: Man hat aufgrund von (i) und (ii) nichts weiter zu tun, als  $\mathcal{A}$  auf das Ungleichungssystem (14.22) anzuwenden.

# 14.7 Die Ellipsoid-Methode

Es kann hier nur darum gehen, die *Grundideen der Ellipsoid-Methode* kennenzulernen – die Details können schon allein aus Zeitgründen nicht behandelt werden.

Zur Erinnerung: Sind eine  $m \times n$  - Matrix A und eine dazugehörige rechte Seite b gegeben (beide mit Einträgen aus  $\mathbb{Q}$ ), so geht es darum festzustellen, ob

$$Ax \le b \tag{14.23}$$

eine Lösung besitzt; außerdem soll, falls die Lösungsmenge nicht leer ist, auch tatsächlich eine Lösung x ermittelt werden.

Die Lösungsmenge von (14.23) sei mit P bezeichnet; der Buchstabe P weist darauf hin, dass es sich bei der Lösungsmenge von (14.23) um ein Polyeder handelt (vgl. Kapitel 4).

Für  $x = (x_1, \dots, x_n) \in \mathbb{R}^n$  bezeichnen wir mit |x| die Länge von x, d.h.

$$|x| = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} x_i^2}.$$

Für zwei Punkte  $x=(x_1,\ldots,x_n)$  und  $z=(z_1,\ldots,z_n)$  des  $\mathbb{R}^n$  ist der Abstand von x und z gegeben durch

$$|x - z| = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (x_i - z_i)^2}.$$

Sind r > 0 und  $z \in \mathbb{R}^n$  gegeben, so bezeichnen wir mit B(z,r) die n-dimensionale Kugel mit Mittelpunkt z und Radius r, d.h.

$$B(z,r) = \left\{ x \in \mathbb{R}^n : |x - z| \le r \right\}.$$

Wir werden im Folgenden den besonders wichtigen Fall diskutieren, dass neben der Matrix A und dem Vektor b außerdem noch zwei rationale Zahlen R und  $\varepsilon$  gegeben sind, für die wir annehmen, dass

$$0 < \varepsilon < R$$

gilt. Die Rolle von R ist einfach zu beschreiben: Da es uns darum geht, die Grundidee der Ellipsoid-Methode zu erfassen, betrachten wir hier ausschließlich den besonders wichtigen Fall, dass P beschränkt ist. Genauer: Wir nehmen an, dass die Menge P aller Lösungen von  $Ax \leq b$  in der Kugel B(0,R) mit Mittelpunkt 0 und Radius R enthalten ist.

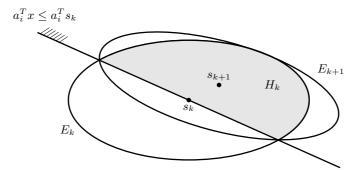
Die Rolle von  $\varepsilon$  ist etwas diffiziler. Es geht darum, die Anforderungen an unseren Algorithmus etwas abzuschwächen:

- Falls P eine Kugel vom Radius  $\varepsilon$  (mit beliebigem Mittelpunkt) enthält, so wollen wir weiterhin "streng" sein, d.h., wir wollen weiterhin verlangen, dass der Algorithmus uns ein Element  $x \in P$  liefert
- Falls sich im Laufe des Verfahrens jedoch herausstellt, dass P keine Kugel vom Radius  $\varepsilon$  enthält, so soll der Algorithmus entweder ein korrektes  $x \in P$  abliefern oder aber die Antwort NO SOLUTION geben. Dabei ist es auch erlaubt, dass die Antwort NO SOLUTION lautet, obwohl  $P \neq \emptyset$  gilt.

Vom Algorithmus wird demnach eine korrekte Antwort erwartet, wenn P an irgendeiner Stelle "hinreichend dick" ist, d.h., wenn P irgendwo eine Kugel vom Radius  $\varepsilon$  enthält. Ist dies nicht der Fall, so ist es dem Algorithmus erlaubt, mit der Meldung NO SOLUTION abzubrechen.

Unter den genannten Annahmen liefert die *Ellipsoid-Methode* auf folgende Art eine Folge  $E_0, \ldots, E_t$  von Ellipsoiden, die alle die Menge P umfassen, für die also  $P \subseteq E_k$   $(k = 0, \ldots, t)$  gilt:

- 1. (Initialisierung): Setze k = 0 und  $E_0 = B(0, R)$ .
- **2.** Für das aktuelle Ellipsoid  $E_k$  gelte  $E_k = \{y \in \mathbb{R}^n : (y s_k)^T Q_k^{-1} (y s_k) \le 1\}$ . Falls der Mittelpunkt  $s_k$  von  $E_k$  sämtliche Ungleichungen des Systems  $Ax \le b$  erfüllt: Ausgabe von  $s_k$  und **stop**.
- 3. Andernfalls wähle man eine Ungleichung des Systems  $Ax \leq b$ , die von  $s_k$  nicht erfüllt wird; dies sei, sagen wir, die *i*-te Ungleichung. Bezeichnen wir die *i*-te Zeile von A mit  $a_i^T$ , so gilt also  $a_i^T s_k > b_i$ . Wir definieren  $E_{k+1}$  als das Ellipsoid mit kleinstmöglichem Volumen, das die Menge  $H_k = E_k \cap \{x \in \mathbb{R}^n : a_i^T x \leq a_i^T s_k\}$  umfasst. Wir können uns die Menge  $H_k$  als ein "Halbellipsoid" vorstellen (siehe Zeichnung):



**4.** Falls das Volumen des Ellipsoids  $E_{k+1}$  kleiner ist als das Volumen einer n-dimensionalen Kugel vom Radius  $\varepsilon$ , so lautet das Ergebnis NO SOLUTION; **stop**. Andernfalls erhöht man k um 1 und fährt bei **2.** fort.

Einige Bemerkungen zu diesem Algorithmus:

a) Es ist nicht schwer, das in **1.** auftretende Ellipsoid  $E_0 = B(0,R)$  in der Form  $E_0 = \{y \in \mathbb{R}^n : (y-s_0)^T Q_0^{-1}(y-s_0) \le 1\}$  anzugeben. Hierzu hat man nur  $s_0$  als den Ursprung des  $\mathbb{R}^n$  zu wählen, also  $s_0 = 0$ , und ferner daran zu denken, dass  $B(0,R) = \{y \in \mathbb{R}^n : |y| \le R\} = \{y \in \mathbb{R}^n : y^T y \le R^2\}$  gilt. Aufgabe: Überlegen Sie sich, wie man  $Q_0$  zu wählen hat, damit

$$E_0 = \left\{ y \in \mathbb{R}^n : y^T Q_0^{-1} y \le 1 \right\}$$

gilt.

b) Es lässt sich beweisen, dass das Ellipsoid  $E_{k+1}$ , d.h. das Ellipsoid mit kleinstmöglichem Volumen, das die Menge  $H_k$  umfasst, immer eindeutig bestimmt ist. Genauer: Es gilt  $E_{k+1} = \{y \in \mathbb{R}^n : (y-s_{k+1})^T Q_{k+1}^{-1} (y-s_{k+1}) \}$ , wobei sich  $s_{k+1}$  und  $Q_{k+1}$  mithilfe der folgenden Update-Formeln aus  $s_k$  und  $Q_k$  berechnen lassen:

$$\begin{aligned} s_{k+1} &= s_k - \frac{1}{n+1} \cdot \frac{Q_k a_i}{\sqrt{a_i^T Q_k a_i}} \\ Q_{k+1} &= \frac{n^2}{n^2 - 1} \left( Q_k - \frac{2}{n+1} \cdot \frac{Q_k a_i a_i^T Q_k^T}{a_i^T Q_k a_i} \right). \end{aligned}$$

Um diesen Formeln eine etwas übersichtlichere Gestalt zu geben, setzen wir

$$v = \frac{Q_k a_i}{\sqrt{a_i^T Q_k a_i}}.$$

Dann gilt

$$s_{k+1} = s_k - \frac{1}{n+1}v$$

$$Q_{k+1} = \frac{n^2}{n^2 - 1} \left( Q_k - \frac{2}{n+1} \cdot vv^T \right).$$

Beweise für die in b) aufgeführten Tatsachen findet man beispielsweise in

• D. Bertsimas, J. N. Tsitsiklis: Introduction to Linear Optimization. Athena Scientific (1997).<sup>5</sup>

Die nächste Bemerkung c) spielt für die Korrektheit und Effizienz der Ellipsoid-Methode eine besonders wichtige Rolle. In diese Bemerkung wird es um das Volumen der Ellipsoide  $E_k$  und  $E_{k+1}$  gehen; auch das Volumen der n-dimensionalen Kugel B(0,R) bzw. einer n-dimensionalen Kugel vom Radius  $\varepsilon$  wird eine Rolle spielen. Wir wollen nicht ausführen, wie all diese Volumina definiert sind, und auch keine Formeln oder Abschätzungen für die Volumina geben, sondern wir konzentrieren uns hier allein auf die für unsere Zwecke relevanten Fakten, wobei wir auf Beweise verzichten. Wer an weiteren Details interessiert ist, findet diese im oben genannten Buch von Bertsimas und Tsitsiklis, im Skript von M. Grötschel (siehe Literaturverzeichnis) oder auch in

- M. Grötschel, L. Lovász, A. Schrijver: Geometric Algorithms and Combinational Optimization. Springer (1994).
- c) Die Volumina von  $E_k$  und  $E_{k+1}$  seien mit vol $(E_k)$  bzw. vol $(E_{k+1})$  bezeichnet. Dann gilt

$$\operatorname{vol}(E_{k+1}) \le e^{-\frac{1}{2n+2}} \cdot \operatorname{vol}(E_k).$$

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Man kann die im Buch von Bertsimas und Tsitsiklis gegebenen Beweise nicht 1–1 übernehmen; die ein oder andere Anpassung ist nötig, beispielsweise weil Bertsimas und Tsitsiklis andere Bezeichnungen benutzen und meistens Minimierungsprobleme betrachten.

Mit jeder Iteration verkleinert sich das Volumen des jeweiligen Ellipsoids also um den Faktor  $e^{-\frac{1}{2n+2}}$ . Folglich gilt

$$\operatorname{vol}(E_k) \le e^{-\frac{k}{2n+2}} \cdot \operatorname{vol}(E_0). \tag{14.24}$$

Damit man mit der Formel (14.24) etwas anfangen kann, ist es natürlich wichtig, über vol ( $E_0$ ) Bescheid zu wissen. Es sei daran erinnert, dass

$$E_0 = B(0, R)$$

gilt, d.h., bei  $E_0$  handelt es sich um eine Kugel im  $\mathbb{R}^n$  mit Radius R. Es ist eine bekannte Tatsache, dass das Volumen einer solchen Kugel proportional zur n-ten Potenz ihres Radius R ist (vgl. beispielsweise das oben genannte Buch von Grötschel, Lovász und Schrijver). Genauer gilt Folgendes: Zu jedem  $n \in \mathbb{N}$  existiert eine Konstante  $c_n$ , so dass gilt:

$$vol(E_0) = vol(B(0, R)) = c_n R^n.$$
(14.25)

Die auftretende Konstante wurde mit  $c_n$  bezeichnet, da sie von der Dimension n abhängt. Zum besseren Verständnis der Formel (14.25) betrachten wir die Fälle n = 2 und n = 3:

- Es gilt  $c_2 = \pi$ , da  $\pi R^2$  die allseits bekannte Formel für die Fläche eines Kreises vom Radius R ist.
- Es gilt  $c_3 = \frac{4}{3}\pi$ , da  $\frac{4}{3}\pi R^3$  die ebenso bekannte Formel für das Volumen einer Kugel mit Radius R ist (im  $\mathbb{R}^3$ ).

Frage: Nach wie vielen Iterationen können wir sicher sein, dass das Volumen vol  $(E_k)$  kleiner als das Volumen einer n-dimensionalen Kugel vom Radius  $\varepsilon$  geworden ist?

Antwort: Eine n-dimensionale Kugel vom Radius  $\varepsilon$  besitzt das Volumen  $c_n \varepsilon^n$ , d.h., für k soll vol  $(E_k) < c_n \varepsilon^n$  gelten. Wegen (14.24) und (14.25) ist dies gewiss dann der Fall, wenn gilt:

$$e^{-\frac{k}{2n+2}} \cdot c_n R^n < c_n \varepsilon^n. \tag{14.26}$$

Äquivalente Umformung von (14.26) ergibt:

$$e^{-\frac{k}{2n+2}} \cdot c_n R^n < c_n \varepsilon^n \quad \Leftrightarrow \quad \left(\frac{R}{\varepsilon}\right)^n < e^{\frac{k}{2n+2}}$$

$$\Leftrightarrow \quad \frac{R}{\varepsilon} < e^{\frac{k}{n(2n+2)}}$$

$$\Leftrightarrow \quad \ln\left(\frac{R}{\varepsilon}\right) < \frac{k}{n(2n+2)}$$

$$\Leftrightarrow \quad n(2n+2)\ln\left(\frac{R}{\varepsilon}\right) < k.$$

Damit ist unsere Bemerkung c) über die Volumina von  $E_k$ ,  $E_{k+1}$  und B(0,R) zum Abschluss gekommen. Als Ergebnis unserer Ausführungen können wir festhalten:

#### Feststellung.

Gilt  $k = \lceil n(2n+2) \ln \left(\frac{R}{\varepsilon}\right) \rceil + 1$ , so ist das Volumen vol $(E_k)$  garantiert kleiner als das Volumen einer n-dimensionalen Kugel vom Radius  $\varepsilon$ .

Da das Ellipsoid  $E_k$  das Polyeder P umfasst, kann P keine n-dimensionale Kugel vom Radius  $\varepsilon$  mehr enthalten, wenn das Volumen vol $(E_k)$  unter das Volumen einer solchen Kugel gesunken ist. Wir halten fest:

Unser Algorithmus stoppt nach höchstens 
$$k = \left\lceil n(2n+2) \ln \left(\frac{R}{\varepsilon}\right) \right\rceil + 1$$
 Iterationen. (14.27)

Wir kommen nun zur Frage nach der Laufzeit unseres Algorithmus.

Zur Erinnerung: Unser Algorithmus löst nicht das ursprüngliche Problem, bei dem es ausschließlich um das System  $Ax \leq b$  ging, sondern ein modifiziertes Problem, bei dem zusätzlich zu A und b zwei rationale Zahlen R und  $\varepsilon$  gegeben sind. Die Eingabelänge für das modifizierte Problem ist deshalb gegeben durch

$$\ell = \langle A \rangle + \langle b \rangle + \langle R \rangle + \langle \varepsilon \rangle.$$

Zusätzlich zu  $\ell$  betrachten wir den einfacheren Ausdruck  $r=n+\langle R\rangle+\langle \varepsilon\rangle$ . Da die Anzahl der Spalten von A gleich n ist, gilt  $\langle A\rangle\geq n$  und somit  $r\leq \ell$ . Aus (14.27) erhält man, dass unser Algorithmus spätestens nach  $O(r^3)$  Iterationen stoppt. (Hierzu beachte man, dass  $n\leq r$  und  $\ln\left(\frac{R}{\varepsilon}\right)=\ln\left(R\right)-\ln\left(\varepsilon\right)$  gilt, und mache sich auch noch einmal die Definition von  $\langle R\rangle$  und  $\langle \varepsilon\rangle$  klar.) Wegen  $r\leq \ell$  können wir also festhalten:

Die Kodierungslänge unseres modifizierten Problems ist  $\ell$  und unser Algorithmus zur Lösung des Problems stoppt nach höchstens  $O(\ell^3)$  Iterationen.

Darüber hinaus lässt sich nachweisen, dass auch für jede Iteration nur eine polynomielle Anzahl von Schritten nötig ist<sup>6</sup>, woraus sich ergibt, dass unser Algorithmus für das modifizierte Problem (mit A, b, R und  $\varepsilon$  als Eingabe) ein polynomieller Algorithmus ist.

Wir haben bislang nur besprochen, wie man das modifizierte Problem behandelt, bei dem R und  $\varepsilon$  als Teil der Eingabe hinzugenommen wurden. Bei der Lösung des modifizierten Problems handelt es sich aber nur um den ersten Schritt zur Lösung des "unmodifizierten" Problems, bei dem es um  $Ax \leq b$  geht (ohne R und  $\varepsilon$ ). Allerdings waren in diesem ersten Schritt die geometrischen Grundideen der Ellipsoid-Methode bereits zu erkennen. Deshalb wollen wir auf die Darstellung des weiteren Vorgehens verzichten und verweisen auf die Literatur.

Erste Einblicke, wie es weitergeht, erhält man im Buch von Matoušek und Gärtner; für ausführliche Darstellungen der Ellipsoid-Methode verweisen wir auf das bereits genannte Buch von Bertsimas und Tsitsiklis sowie auf das Werk von Grötschel, Lovász und Schrijver; empfehlenswert ist auch das Skript von Grötschel (siehe Literaturverzeichnis).

# 14.8 Theorie und Praxis

Bei der Ellipsoid-Methode handelt es sich um einen Algorithmus mit polynomieller Laufzeit, was auf den Simplexalgorithmus nicht zutrifft.

In zahlreichen Lehrbüchern wird andererseits darauf hingewiesen, dass die Ellipsoid-Methode *in der Praxis* allem Anschein nach nicht konkurrenzfähig zum Simplexalgorithmus ist; vgl. etwa Cormen et al.

Einer der möglichen Gründe, weshalb der Simplexalgorithmus in der Praxis nicht leicht zu schlagen ist: Das Simplexverfahren benötigt möglicherweise nur für wenige "künstliche" Beispiele eine exponentiell wachsende Anzahl von Schritten, also für Beispiele, die in der Praxis so gut wie gar nicht vorkommen.

Im Jahre 1984, also schon recht bald nach Vorstellung der Ellipsoid-Methode, präsentierte N. Karmarkar, ein Forscher von Bell Labs (New Jersey), einen polynomiellen Algorithmus für Lineare Programmierung, der auf ganz anderen Grundideen beruht als die Ellipsoid-Methode bzw. das Simplexverfahren. Beim Algorithmus von Karmarkar handelt es sich um eine Innere-Punkte-Methode.

In der Zwischenzeit sind eine ganze Reihe von verwandten Algorithmen entwickelt worden, die alle zur Klasse der Innere-Punkte-Methoden (engl. interior-point-methods) gehören.

Nach Meinung von Experten haben Innere-Punkte-Methoden durchaus das Zeug dafür, dem Simplexalgorithmus auch in der Praxis Konkurrenz zu machen (vgl. etwa Matoušek/Gärtner).

 $<sup>^6</sup>$ Siehe die Lehrbücher von Bertsimas und Tsitsiklis bzw. Grötschel, Lovász und Schrijver. Insbesondere wird dort auch auf die Schwierigkeit eingegangen, die daher rührt, dass der Wurzelausdruck in der Update-Formel für  $s_{k+1}$  im Allgemeinen nur näherungsweise berechnet werden kann.

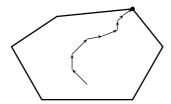
## 14.9 Innere-Punkte-Methoden

Innere-Punkte-Methoden basieren – ebenso wie der Ellipsoidalgorithmus und das Simplexverfahren – auf einer *geometrischen Grundidee*. Interessanterweise unterscheiden sich die Grundideen in allen drei Fällen erheblich:

- Beim Simplexverfahren bewegt man sich längs Kanten von einer Ecke eines Polyeders zur nächsten;
- Beim *Ellipsoidalgorithmus* geht es darum, eine Lösung mithilfe von Ellipsoiden, die man fortlaufend verkleinert, einzukesseln:
- Bei den *Innere-Punkte-Methoden* wandert man im Gegensatz zum Simplexverfahren durch das Innere des Polyeders, wobei man sorgfältig darauf achtet, den Rand nicht zu berühren; im letzten Schritt hüpft man dann aber doch auf den Rand nämlich auf eine Ecke, der man sich zuvor bereits genähert hat.

Natürlich ist diese Beschreibung der geometrischen Grundideen der drei Methoden etwas grob – und es kann auch Varianten geben. Es sollte aber zumindest klar geworden sein, woher der Name "Innere-Punkte-Methoden" stammt.

Wir illustrieren das Vorgehen einer Innere-Punkte-Methode noch einmal anhand einer Skizze:



Es gibt viele verschiedene Arten von Innere-Punkte-Methoden, mit jeweils etlichen Varianten. Wir wollen uns hier nur eine Klasse von Innere-Punkte-Methoden etwas genauer anschauen, ohne auf allzu viele Details einzugehen. Diese Klasse ist unter dem Namen Zentrale-Pfad-Methoden bekannt.

Der Einfachheit halber setzen wir ab jetzt immer voraus, dass uns ein innerer Punkt, d.h. eine zulässige Lösung, die nicht auf den Rand liegt, als *Startpunkt* zur Verfügung steht.

#### 14.9.1 Logarithmische Barriere-Funktionen

Wir betrachten ein beliebiges konvexes Polyeder P im  $\mathbb{R}^n$ , das durch ein System  $Ax \leq b$  von m linearen Ungleichungen gegeben ist; außerdem sei eine lineare Zielfunktion  $f(x) = c^T x$  gegeben, die zu maximieren ist. Das dazugehörige LP-Problem lautet also:

maximiere  $c^T x$  unter den Nebenbedingungen  $Ax \leq b.$ 

Die i-te Nebenbedingung (Ungleichung) wollen wir mit  $a_i^T x \leq b_i$  bezeichnen  $(i = 1, \dots, m)$ .

Bislang ist also alles wie gewohnt; das Neue kommt jetzt: Wir betrachten zusätzlich für jedes  $\mu \in [0, \infty)$  eine weitere Zielfunktion, die wir mit

$$f_{\mu}(x)$$

bezeichnen. Die Zielfunktion  $f_{\mu}(x)$  ist folgendermaßen definiert:

$$f_{\mu}(x) = c^{T} x + \mu \cdot \sum_{i=1}^{m} \ln(b_{i} - a_{i}^{T} x).$$
 (14.28)

Ist  $\mu = 0$ , so handelt es sich hierbei also um nichts weiter, als die ursprünglich gegebene Zielfunktion  $f(x) = c^T x$ .

Gilt dagegen  $\mu > 0$ , so handelt es sich bei  $f_{\mu}(x)$  offenbar um eine nichtlineare Zielfunktion: Dass  $f_{\mu}(x)$  für  $\mu > 0$  nichtlinear ist, liegt an der auf der rechten Seite von (14.28) auftretenden Logarithmusfunktion. Man beachte auch, dass es sich bei  $b_i - a_i^T x$  um den Schlupf der i-ten Ungleichung handelt.

Wir können die Zielfunktionen  $f_{\mu}(x)$  für  $\mu > 0$  auch als Hilfszielfunktionen bezeichnen, da sie dabei helfen, dass man bei der Durchführung des Innere-Punkte-Verfahrens dem Rand nicht unbeabsichtigt zu nahe kommt. Es werden Hilfsprobleme betrachtet, in denen es darum geht, jeweils eine der Funktionen  $f_{\mu}(x)$  für  $\mu > 0$  zu maximieren. Die Idee dabei: Wenn x dem Rand von P zu nahe kommt, d.h., wenn für ein i der Schlupf  $b_i - a_i^T x$  gegen 0 tendiert, so tendiert  $f_{\mu}(x)$  in Richtung  $-\infty$ . Anders gesagt: Wenn man sich darum bemüht  $f_{\mu}(x)$  zu maximieren, so wirkt man gleichzeitig darauf hin, dass man dem Rand fernbleibt.

Man nennt den in (14.28) zu  $c^T x$  hinzugefügten Ausdruck

$$\mu \cdot \sum_{i=1}^{m} \ln \left( b_i - a_i^T x \right)$$
 (14.29)

eine Barriere-Funktion oder auch (genauer) logarithmische Barriere-Funktion (engl. barrier function bzw. logarithmic barrier function).

Im Folgenden präzisieren wir einige der vorangegangenen Bemerkungen.

Unter dem Rand von P versteht man die Menge aller  $x \in P$ , für die

$$b_i - a_i^T x = 0$$

für mindestens ein i gilt  $(1 \le i \le m)$ ; unter dem Inneren von P versteht man die Menge aller  $x \in P$ , die nicht zum Rand von P gehören.

Wir bezeichnen im Folgenden das Innere von P mit int(P); diese Bezeichnung leitet sich von "interior of P" ab. Damit die nachfolgenden Ausführungen sinnvoll sind, setzen wir ab jetzt immer int $(P) \neq \emptyset$  voraus.

Da die Funktion  $f_{\mu}(x)$  für  $\mu > 0$  auf dem Rand von P nicht definiert ist, betrachten wir nur das Innere von P. Unser Hilfsproblem lautet somit:

Für gegebenes  $\mu > 0$  finde man (sofern vorhanden) ein  $x \in \text{int}(P)$ , für das  $f_{\mu}(x)$  maximal ist.

Es gilt nun folgender Satz, der für den Fall, dass P beschränkt ist, die eindeutige Lösbarkeit unseres Hilfsproblems feststellt (Beweis siehe Matoušek/Gärtner).

#### Satz.

Es sei P ein beschränktes Polyeder mit int  $(P) \neq \emptyset$ ; außerdem sei  $\mu > 0$  gegeben. Dann existiert immer ein eindeutig bestimmter Punkt  $x^* \in \text{int }(P)$ , für den die Funktion  $f_{\mu}$  maximal ist, d.h.  $f_{\mu}(x^*) > f_{\mu}(x)$  für alle  $x \in \text{int }(P)$  mit  $x \neq x^*$ .

Welcher Punkt  $x^* \in \text{int}(P)$  der genannte Maximalpunkt ist, hängt vom betrachteten  $\mu$  ab. Wir bezeichnen den Maximalpunkt daher im Folgenden immer mit  $x^*(\mu)$ .

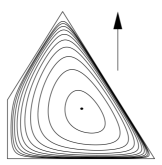
Typischerweise gilt: Ist  $\mu$  eine sehr große Zahl, so ist der Einfluss des Terms  $c^Tx$  auf den Wert von  $f_{\mu}(x)$  nur sehr gering und  $x^*(\mu)$  ist ein Punkt, der in allen Richtungen weit vom Rand entfernt ist; anders gesagt: Der Maximalpunkt  $x^*(\mu)$  nimmt in P eine zentrale Lage ein.

Ist  $\mu$  dagegen klein, so besitzt der Term  $c^Tx$  einen bestimmenden Einfluss auf den Wert von  $f_{\mu}(x)$ . In diesem Fall unterscheiden sich die Funktionen  $f_{\mu}(x)$  und  $f(x) = c^Tx$  nur wenig und der Maximalpunkt  $x^*(\mu)$  von  $f_{\mu}$  wird in der Nähe eines Maximalpunktes für  $f(x) = c^Tx$  liegen.

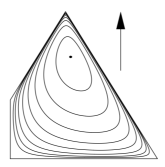
In den folgenden Zeichnungen, die aus dem Buch von Matoušek und Gärtner stammen, wird der beschriebene Effekt illustriert. Der Pfeil gibt die Richtung des Vektors c an; es sind Höhenlinien für die Funktion  $f_{\mu}(x)$  eingezeichnet und der Punkt gibt die Lage von  $x^*(\mu)$  an. Man stelle sich vor, dass sich

an der Stelle  $x^*(\mu)$  ein Gipfel ("globales Maximum der Funktion  $f_{\mu}(x)$ ") befindet. Die erste Zeichnung gibt – für ein 2-dimensionales Polyeder P – den Fall  $\mu = 100$  wieder; die beiden weiteren Zeichnungen illustrieren die Funktion  $f_{\mu}(x)$  für die Fälle  $\mu = 0.5$  und  $\mu = 0.1$ .

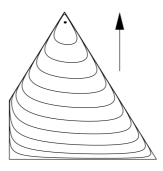
Der sehr anschauliche Begriff der Höhenlinie – man denke an Landkarten – wird anschließend exakt definiert.



Der Graph der Funktion  $f_{\mu}(x)$  für den Fall  $\mu = 100$ .



Der Graph der Funktion  $f_{\mu}(x)$  für den Fall  $\mu = 0.5$ .



Der Graph der Funktion  $f_{\mu}(x)$  für den Fall  $\mu = 0.1$ .

## Definition der Höhenlinien.

Ist  $f: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$  eine Funktion und  $\alpha \in \mathbb{R}$ , so definiert man die Höhenlinie von f zum Wert  $\alpha$  als die Menge der Punkte  $(x_1, x_2) \in \mathbb{R}^2$ , für die  $f(x_1, x_2) = \alpha$  gilt.

Anders gesagt: Unter einer Höhenlinie versteht man die Menge aller Punkte  $(x_1, x_2)$ , für die die Funktion f einen vorgegebenen Wert ("Höhe") annimmt<sup>7</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Höhenlinien werden natürlich analog definiert, wenn die betrachtete Funktion nur auf einer Teilmenge D von  $\mathbb{R}^2$  existiert.

### 14.9.2 Der Begriff des zentralen Pfades

Wir betrachten die im vorangegangenen Abschnitt definierten Maximalpunkte  $x^*(\mu)$  und führen den Begriff des "zentralen Pfads" ein: Unter dem zentralen Pfad versteht man die Menge

$$\left\{x^*(\mu): \mu > 0\right\}.$$

Der zentrale Pfad ist also die Menge aller Maximalpunkte  $x^*(\mu)$  für  $\mu > 0$ . Es sei betont, dass der zentrale Pfad nicht nur von P und der Zielfunktion c abhängt, sondern auch von der Darstellung von P, d.h. vom Ungleichungssystem  $Ax \leq b$ , durch das P gegeben ist: Dass dies so ist, erkennt man anhand von (14.28).

Wir sind nun in der Lage, die Grundidee von Zentralen-Pfad-Methoden zu formulieren.

#### Grundidee von Zentralen-Pfad-Methoden.

Man startet mit einem  $x^*(\mu)$  für ein geeignetes großes  $\mu$  und folgt dann dem zentralen Pfad, indem man  $\mu$  fortlaufend verkleinert.

Folgt man dieser Grundidee, so hat man – wie wir zuvor gesehen haben – in jedem Schritt ein Hilfsproblem mit einer nichtlinearen Zielfunktion  $f_{\mu}(x)$  zu lösen. Dadurch erhält man fortlaufend verbesserte Näherungswerte für die angestrebte Lösung des Problems

maximiere 
$$c^Tx$$
 unter den Nebenbedingungen 
$$Ax \leq b. \eqno(14.30)$$

Zum Schluss geht es dann darum, wie man aus den gewonnenen Näherungslösungen eine exakte Lösung von (14.30) gewinnt.

Es gäbe noch viele weitere Details zu besprechen. Da es uns nur darum ging, die Grundideen darzulegen, brechen wir an dieser Stelle ab und verweisen auf das Buch von Matoušek und Gärtner sowie auf die dort genannte Literatur.

# 15 Literatur

• D. Bertsimas, J. N. Tsitsiklis:

Introduction to Linear Optimization. Athena Scientific. 1997.

• A. Beutelspacher, M.-A. Zschiegner:

Diskrete Mathematik für Einsteiger. Vieweg-Verlag. 2007. 3. Auflage.

• V. Chvátal:

Linear Programming. W. H. Freeman and Company. New York. 2002. 16. Auflage.

• Th. Cormen, Ch. Leiserson, R. Rivest, C. Stein:

Algorithmen - Eine Einführung. Oldenbourg-Verlag. 2010. 3. Auflage.

• S. Dasgupta, C. Papadimitriou, U. Vazirani:

Algorithms. McGraw Hill. 2008.

• M. Grötschel, L. Lovász, A. Schrijver:

Geometric Algorithms and Combinational Optimization. Springer. 1993. 3. Auflage.

• D. Jungnickel:

Graphs, Networks and Algorithms. Springer-Verlag. 2008. 3. Auflage.

• J. Kleinberg, É. Tardos:

Algorithm Design. Pearson. Boston. 2006.

• D. Luenberger, Yinyu Ye:

Linear and Nonlinear Programming. Springer. 2008. 3. Auflage.

• J. Matoušek, B. Gärtner:

Understanding and Using Linear Programming. Springer-Verlag. Berlin Heidelberg. 2007.

• K. Neumann, M. Morlock:

Operations Research. Hanser-Verlag. 2004. 2. Auflage.

• A. Schrijver:

Theory of Linear and Integer Programming. Wiley. 1986.

• A. Steger:

Diskrete Strukturen. Band 1. Springer-Verlag. 2007.

Weitere nützliche Hinweise auf Literatur zur Linearen Optimierung sowie auf Software findet man in

• M. Grötschel:

Lineare Optimierung. Skriptum zur Vorlesung im WS 2003/04. Technische Universität Berlin.

Zu guter Letzt sei der Klassiker auf dem Gebiet der Linearen Optimierung aufgeführt:

• G. B. Dantzig:

Linear Programming and Extensions. Princeton University Press. 1963.

# Index

f-vergrößernder Pfad, 98	Anfangsknoten einer Kante, 92, 102
<i>i</i> -te Ressource, 66	Anfrage, 131
Schattenpreis der, 67	kompatible, 131
u, v-Pfad, Länge eines, 137	Array-Implementierung der Union-Find-Datenstruktur
z-Zeile, 22	152
Ölraffinerie, 8	aufspannender Baum, 145
Überführung in Standardform, 9	augmentierender Pfad, 121, 124, 126
Übungsaufgaben, Muster für das Lösen von, 22	augmenting path, 98, 102, 126
ökonomische Bedeutung dualer Variablen, 66	Ausgangsspalte, 82
überlappen, 131	Ausgangsvariable, 20
überlappende Intervalle, 131	Wahl der, 26
0,1-Problem, 52	Austausch, 17
2-dimensionales Verschnittproblem, 53	Austauschargument, 130, 131, 134, 136, 137, 146
Abbildung	Barriere-Funktion, 189
affine, 174, 179, 180	logarithmische, 188
lineare, 174, 175	basic feasible solution, 20
Abstandssumme, 173	Basis, 19, 78
Additions theoreme, 177	Basislösung, zulässige, 20, 24, 37
affine Abbildung, 174, 179, 180	Basismatrix, 78
Algorithmus	Basistausch, 20
Ford-Fulkerson-, 100	Basisvariable, 20
Greedy-, $130$	Nicht-, 20
Innere-Punkte-, 45	Baum, 145
Intervall-Scheduling-, 132	aufspannender, 145
Khachiyan-, 45	minimaler aufspannender, 144, 145
Labelling-, 102, 104	Beispiel
Markierungs-, 102	"Forstunternehmerin", 68
Mergesort-, 156	"Gewinn einer Möbelfabrik", 66
Netzwerk-Fluss-, 117	Beispiele von Klee und Minty, 42, 172
polynomieller, 170	Bellman und Ford, Algorithmus von, 164, 167
pseudo-polynomieller, 164	Bereich, zulässiger, 8
Reverse-Delete-, 146, 149	beschränkt, 184
Simplex-, 12, 109, 112	beschränktes Polyeder, 189
Subset-Sum-, 162, 163	Beschreibung des revidierten Simplexverfahrens,
von Bellman und Ford, 164, 167	79
von Dijkstra, 138, 139	Beweis
von Edmonds und Karp, 102, 104	des Dualitätssatzes, 59, 60
von Kruskal, 146, 148	des Fundamentalsatzes der Linearen Pro-
von Prim, 146, 148	grammierung, 34
von Strassen, 156	des Heiratssatzes, 122
Algorithmus von Kruskal, 150	des Max-Flow Min-Cut Theorems, 96, 101
allgemeiner Fall eines LP-Problems, 69	des Satzes vom komplementären Schlupf, 63
allgemeines Diätproblem, 46	des Satzes von König, 125, 126
alternative Pivotierungsregeln, 44	BFS, 104
alternierender Pfad 125 126	binäres Problem 52

bipartit, 114, 115	Durchmesser, 172
bipartite Graphen, 115	Durchschnitt von konvexen Mengen, 41
Matching in, 114	dynamic programming, 156
Matching-Problem für, 117	Dynamisches Programmieren, 156
Bitlänge, 171, 172	, and an agent and a
Bland's rule, 30, 44	Earliest Deadline First, 136
Blandsche Regel, 30, 44	Ebene
breadth first search, 104	Halb-, 10, 36
Breitensuche, 104	Hyper- des $\mathbb{R}^n$ , 36
Brennpunkt, 173	$\operatorname{im} \mathbb{R}^3, 36$
Brempunke, 175	Ecke, 89
Cayley, Satz von, 145	eines Polyeders, 38
complementary slackness conditions, 64	eines Prismas, 39
Complementary Slackness Theorem, 62	optimale, 39
constraint, 8	edge, 89
covering number, 124	Edmonds und Karp
cut property, 146	Algorithmus von, 102, 104
cycle property, 146	Satz von, 104
cycling, 28	einfacher Pfad, 165
cycling, 20	
Dantzig, G. B., 12	Eingabelänge, 170, 172
Datenstruktur, Union-Find-, 149	Eingangsspalte, 80–82
Deadline, 134	Eingangsvariable, 20
decision variable, 24	Wahl der, 26
degenerate, 27	Einheitsvektor, 175
<u> </u>	einschließendes Oder, 63
degeneriert, 27	Ellipse, 173
degenerierter Iterationsschritt, 27, 29	Halbachsen einer, 173
Determinante, 87, 178	Mittelpunkt einer, 173
Diätproblem, 4, 5, 46	Mittelpunktsgleichung einer, 174
allgemeines, 46	Ellipsoid, 180, 181
dictionary, 20	Halb-, 184
feasible, 20	Mittelpunkt eines, 182
Digraph, 89	Volumen eines, 185
schlingenloser, 89	Ellipsoid-Methode, 45, 170, 183
Dijkstra, Algorithmus von, 138, 139	Update-Formeln, 185
Divide and Conquer, 156	Endknoten einer Kante, 92, 102
Drehung, 176	Energieflussproblem, 49
duale Nebenbedingung, 57	englische Terminologie, 8
duale Variable, 57, 71	entartet, 27
ökonomische Bedeutung, 66	entarteter Iterationsschritt, 27, 29
freie, 71	Entartung, 27
restringierte, 71	Entscheidungsvariable, 24
duale zulässige Lösung, 58	Ergebnis einer Iteration, 22, 24
Duales, 57, 72	Erhaltungsregel, 90
duales Problem, 56, 72	exchange argument, 130, 136
optimale Lösung, 59	exchange argument, 150, 150
zum Maximalflussproblem, 110, 112	feasible dictionary, 20
Dualisierungsrezept, 73, 111	feasible solution, 8
Dualität, 55	Fibonacci-Zahlen, 159
eines allgemeinen LP-Problems, 69	finishing time, 131
schwache, 58	Fläche eines Kreises, 186
Dualitätssatz, 59, 61, 183	Fluce 01
Beweis des, 59, 60	Fluss, 91
für allgemeine LP-Probleme, 74	ganzzahliger, 99
Folgerung aus dem, 62	kostenoptimaler, 50

Maximal-, 93 maximaler, 93	Greedy-Algorithmus, 130
maximaler Stärke, 50	Höhenlinie, 189, 190
Netto-, 95	Halbachse
Null-, 100	kurze, 174
Wert des, 92	lange, 173
Zertifikat für Optimalität, 100	Halbachsen einer Ellipse, 173
	Halbebene, 10, 36
Flussnetzwerk, 89	Halbellipsoid, 184
flussvergrößernder Pfad, 98	Halbgerade, 40
Folgerung aus dem Dualitätssatz, 62	Halbraum, 36
Ford-Fulkerson-Algorithmus, 100	Halbraum des $\mathbb{R}^n$ , 36
Ford-Fulkerson-Methode, 100	
Ford-Fulkerson-Verfahren, 100	Heiratssatz, 121–123
Forstunternehmerin, 68	Beweis des, 122
freie duale Variable, 71	Hilfsproblem, 31
freie Variable, 8, 70, 71	Hilfszielfunktion, 189
function, objective, 8	Hinzunahme von zusätzlichen Nebenbedingun
Fundamentalsatz der Linearen Programmierung,	gen, 47
34	Hyperebene im $\mathbb{R}^n$ , 36
Beweis, 34	T1 488
Funktion	Identität, 175
Barriere-, 189	idle time, 136
Hilfsziel-, 189	ILP-Problem, 51
lineare, 6	Index, Regel vom kleinsten, 44
logarithmische Barriere-, 188	Initialisierung, 25, 30
nichtlineare Ziel-, 189	Innere-Punkte-Algorithmus, 45
Ziel-, 7	Innere-Punkte-Methode, 170, 187
	innerer Knoten, 91
G. B. Dantzig, 12	Inneres von $P$ , 189
ganzzahliger Fluss, 99	Intervall-Scheduling-Algorithmus, 132
ganzzahliger Maximalfluss, 118	Intervall-Scheduling-Problem, 131
Ganzzahliges Lineares Programmierungsproblem,	gewichtetes, 156
51	Intervalle, überlappende, 131
Geometrie, 36	inverse Matrix, 76
Geometrische Interpretation des Simplexverfah-	Inversion, 137
rens, 38	invertierbar, 78, 87
Gerade	isolierter Knoten, 117
Halb-, 40	Iteration, 17, 25, 26
$\operatorname{im} \mathbb{R}^2, 10$	Ergebnis einer, 22, 24
Parameterform einer, 39	Iteration der revidierten Simplexmethode, 82
Gerade im $\mathbb{R}^2$ , 36	Iterationsschritt
	degenerierter, 27, 29
gerichtete Kante, 89	entarteter, 27, 29
gerichteter Graph, 89	Circuit (CCC), 21, 20
gewichtetes Intervall-Scheduling-Problem, 156	Job, 116, 121, 135
Gleichung, 70	000, 110, 121, 100
lineare, 6	König, Satz von, 125
grafische Methode, 10	Beweis, 125, 126
Graph	kürzeste Pfade, 137
bipartiter, 115	Kante, 89
Di-, 89	Anfangsknoten einer, 92, 102
gerichteter, 89	eines Polyeders, 39
ungerichteter, 114	
zugrundeliegender ungerichteter, 97	Endknoten einer, 92, 102
Graphen, Matching in, 122	gerichtete, 89 Kapazität einer, 89, 94
	Nadazilar emer. 69. 94

Länge einer, 137	Lösung
Rückwärts-, 97, 99	duale zulässige, 58
Vorwärts-, 97, 99	optimale, 7
Kantenkosten, Perturbation der, 149	optimale duale, 59
Kapazität, 89, 94	primale zulässige, 58
Kapazitätsschranke, 50	Start-, 15
Khachiyan-Algorithmus, 45	zulässige, 7
Klasse, 150	zulässige Basis-, 20
Klee und Minty	Lücken, 136
Beispiele von, 42, 172	labelling algorithm, 101
Knapsack-Problem, 51, 161	Labelling-Algorithmus, 102, 104
Knoten, 89	lange Halbachse, 173
innerer, 91	largest-coefficient rule, 42
isolierter, 117	largest-increase rule, 44
ungepaarter, 125	late, 135
Knotenüberdeckung, 124	lateness, 135
minimale, 124, 125	lineare Abbildung, 174, 175
Knotenüberdeckungszahl, 124	Nacheinanderausführung, 178
Knotenbedingungen, 50	Rechenregeln für, 175
Knotenbeungungen, 50 Knotenmarkierungen, 102	lineare Funktion, 6
Kodierungslänge, 172	lineare Gleichung, 6
	lineare Nebenbedingung, 6
Koeffizient, Regel vom größten, 42	G G,
Kommunikationsnetzwerk, 144	Lineare Programmierung, Fundamentalsatz der,
kompatible, 131	34
kompatible Anfrage, 131	lineare Ungleichung, 6
Komplement, 90	lineares Optimierungsproblem, 6
komplementäre Schlupfbedingung, 64	lineares Programm, 8
Komplexität des Algorithmus von Edmonds und	lineares Programmierungsproblem, 5, 6
Karp, 108	Linearkombination von Nebenbedingungen, 55,
Komponente, 150	71
Konventionen beim Simplexverfahren, 22	logarithmische Barriere-Funktion, 188
konvex, 40	LP-Problem, 5
konvexe Mengen, 39, 41	allgemeiner Fall, 69
Durchschnitt, 41	Maximalflussproblem als, 109, 110
Konvexität, 39	. 1 7 11 50
Kopfzeile, 83	magische Zahlen, 58
kostenminimaler Pfad, 165	Markierungsalgorithmus, 102
Problem des, 165	Matching, 114
kostenoptimaler Fluss, 50	in bipartiten Graphen, 114
Kreis, 172	in Graphen, 122
Fläche eines, 186	maximales, 127
Kreis-Eigenschaft, 146, 149	perfektes, 116
Kreise, negative, 165	Matching-Problem, 115
Problem der, 165	für bipartite Graphen, 117
Kreisen des Simplexverfahrens, 28, 29	Matchingzahl, 115
Kruskal	Matrix
Algorithmus von, 150	Basis-, 78
Kruskal, Algorithmus von, 146, 148	inverse, 76
Kugel	nichtsinguläre, 76, 78, 87, 181
Volumen einer, 186	positiv definite, 182
kurze Halbachse, 174	reguläre, 179
,	singuläre, 87
Länge einer Kante, 137	Matrixdarstellung eines Tableaus, 78
Länge eines $u, v$ -Pfades, 137	Matrixform eines Tableaus, 77

Matrixschreibweise, 7, 57	objective function, 8
Matrizen, 75	Oder, einschließendes, 63
der Klassen I und II, 87	Operation Find, 153
schwach besetzte, 87	Operation MakeUnionFind $(S)$ , 152
Max-Flow Min-Cut Theorem, 96, 101	Operation Union, 153
maximaler Fluss, 93	Operation $Find(u)$ , 150
maximales Matching, 127	Operation MakeUnionFind $(S)$ , 150
Maximalfluss, 93	Operation Union $(A,B)$ , 150
ganzzahliger, 118	optimale Ecke, 39
Verfahren zur Bestimmung, 99	optimale Lösung, 7
Maximalflussproblem als LP-Problem, 109, 110	des dualen Problems, 59
Memoisation, 159	optimaler Zielfunktionswert, 7
Menge, konvexe, 39, 41	Optimalität
Mergesort-Algorithmus, 156	Test auf, 64
Methode	Zertifikat für, 61
Ellipsoid-, 45, 170, 183	Optimierungsproblem, lineares, 6
Ford-Fulkerson-, 100	openinerangepression, micares, v
grafische, 10	Parallelverschiebung, 176, 179
Innere-Punkte-, 170, 187	Parameterform einer Geraden, 39
Simplex-, 12	Partition, 150
Zentraler-Pfad-, 188	path compression, 154
minimale Knotenüberdeckung, 124, 125	perfekt, 116
minimaler aufspannender Baum, 144, 145	perfektes Matching, 116
minimaler Schnitt, 96, 109, 112, 113	Perturbation der Kantenkosten, 149
minimum spanning tree, 145	Pfad
Mittelpunkt einer Ellipse, 173	f-vergrößernder, 98
	alternierender, 125, 126
Mittelpunkt eines Ellipsoids, 182 Mittelpunktsgleichung einen Ellipso 174	augmentierender, 121, 124, 126
Mittelpunktsgleichung einer Ellipse, 174	einfacher, 165
MST, 145	flussvergrößernder, 98
Muster für das Lösen von Übungsaufgaben, 22	kürzester, 137
Nacheinanderausführung von linearen Abbildun-	kostenminimaler, 165
gen, 178	zentraler, 191
Nebenbedingungen, 6	zulässiger, 101
duale, 57	Pfadverkürzung, 154
Hinzunahme von zusätzlichen, 47	Pivotieren, 20
lineare, 6	
Linearkombination von, 55, 71	Pivotierungsregeln, alternative, 44
primale, 57	Pivotzeile, 20
negativer Kreis, 165	Polarkoordinaten, 176
Nettofluss, 95	Politik, 47
Netzwerk, 89	Polyeder, 36, 183
	beschränktes, 189
Fluss-, 89	Ecke eines, 38
Kommunikations-, 144	Flächen eines, 37
Netzwerk-Fluss-Algorithmus, 117	Kanten eines, 39
Nichtbasisvariable, 20	Seitenfläches eines, 37
nichtlineare Zielfunktion, 189	polynomieller Algorithmus, 170
Nichtnegativitätsbedingungen, 7, 171	polynomieller Algorithmus für Lineare Program-
nichtsinguläre Matrix, 76, 78, 87, 181	mierung, 172
node, 89	positiv definite Matrix, 182
node cover, 124	Prim, Algorithmus von, 146, 148
node covering number, 124	primale Nebenbedingung, 57
Nullfluss, 100	primale Variable, 57
obere Schranke, 55	primale zulässige Lösung, 58
obere bemanke, oo	

primales Problem, 56, 72	restringierte Variable, 71
Prisma, 37	Reverse-Delete-Algorithmus, 146, 149
Ecke eines, 39	revidierte Simplexmethode, 75
Problem	Iteration der, 82
0,1-, 52	revidiertes Simplexverfahren
allgemeines Diät-, 46	Beschreibung des, 79
binäres, 52	Regel zum Update beim, 82
der kürzesten Wege, 161	Update beim, 82
der negativen Kreise, 165	Richtungsvektor, 39
des kostenminimalen Pfades, 165	Rucksackproblem, 51, 52, 161, 164
des Matchings für bipartite Graphen, 117	Rundungsfehler, 87
Diät-, 4, 5, 46	
duales, 56, 72	Satz
Energiefluss-, 49	Dualitäts-, 59, 61, 183
Ganzzahliges Lineares Programmierungs-, 51	Dualitäts- für allgemeine LP-Probleme, 74
gewichtetes Intervall-Scheduling-, 156	Fundamental- der Linearen Programmierung,
Hilfs-, 31	34
ILP-, 51	Heirats-, 121–123
Intervall-Scheduling-, 131	vom komplementären Schlupf, 63
lineares Optimierungs-, 6	vom komplementären Schlupf (zweite Fas-
lineares Programmierungs-, 5, 6	sung), 64
LP-, 5	von Cayley, 145
Matching-, 115	von Edmonds und Karp, 104
primales, 56, 72	von Hall, 122
Rucksack-, 51, 52, 161, 164	von König, 125
schwach besetztes, 87	Schattenpreis, 69
Subset-Sum-, 161	der $i$ -ten Ressource, 67
Verschnitt-, 52, 53	schlingenloser Digraph, 89
Problemvariable, 24	Schlupf, 189
Programm, lineares, 8	Schlupf, komplementäre -bedingung, 64
Programmieren, Dynamisches, 156	Schlupf, Satz vom komplementären, 63
Programmierung, Fundamentalsatz der Linearen,	zweite Fassung, 64
34	Schlupfform, 19
Programmierungsproblem, lineares, 5, 6	Schlupfvariable, 14, 18
pseudo-polynomieller Algorithmus, 164	Schnitt, 93
poetato polynomicher ringoriumitas, 101	minimaler, 96, 109, 112, 113
Quelle, 50, 89	Schnitt-Eigenschaft, 146, 147
	Schranke
Rückwärtskante, 97, 99	Kapazitäts-, 50
Radius, 172	obere, 55
Rand, 189	schwach besetzte Matrix, 87
Rechenregeln für lineare Abbildungen, 175	schwach besetztes Problem, 87
Regel	schwache Dualität, 58
alternative Pivotierungs-, 44	Seitenflächen eines Polyeders, 37
Blandsche, 30, 44	Senke, 50, 89
Erhaltungs-, 90	Simplexalgorithmus, 12, 109, 112
vom größten Koeffizienten, 42	Simplexmethode, 12
vom größten Zuwachs, 44	Iteration der revidierten, 82
vom kleinsten Index, 44	revidierte, 75
zum Update beim revidierten Simplexver-	Simplexverfahren, 12, 14
fahren, 82	Beschreibung des revidierten, 79
reguläre Matrix, 179	geometrische Interpretation, 38
Ressource, 66, 131	Konventionen beim, 22
Schattenpreise der <i>i</i> -ten, 67	Kreisen des, 28, 29
restringierte duale Variable, 71	,,

Regel zum Update beim revidierten, 82	decision, 24
Standard-, 79	duale, 57, 71
Update beim revidierten, 82	Eingangs-, 20
Zweiphasen-, 34	Entscheidungs-, 24
singuläre Matrix, 87	freie, 8, 70, 71
slack variable, 14	freie duale, 71
smallest-subscript rule, 44	Nichtbasis-, 20
solution	primale, 57
basic feasible, 20	Problem-, 24
feasible, 8	restringierte, 71
Spalte	restringierte duale, 71
Ausgangs-, 82	Schlupf-, 14, 18
Eingangs-, 80–82	slack, 14
Stützvektor, 39	Wahl der Ausgangs-, 26
Standardform, 6, 14	Wahl der Eingangs-, 26
Überführung in, 9	Vektor
Standardsimplexverfahren, 79	Einheits-, 175
starting time, 131	Richtungs-, 39
Startlösung, 15	Stütz-, 39
Starttableau, 33	Verbindungsstrecke, 40
Strassen, Algorithmus von, 156	Verfahren
Streckung, 175	Ford-Fulkerson-, 100
Subset-Sum-Algorithmus, 162, 163	Simplex-, 12, 14
Subset-Sum-Problem, 161	Standard-Simplex-, 79
	zur Bestimmung eines maximalen Flusses,
Tableau, 20	99
Matrixdarstellung eines, 78	Zweiphasen-Simplex-, 34
Matrixform eines, 77	verifizieren, 125
Start-, 33	Verschnittproblem, 52, 53
unzulässiges, 32	2-dimensionales, 53
zulässiges, 20	verspätet, 135
Terminierung, 25, 28	Verspätung, 135
Terminologie, englische, 8	vertex, 38, 89
Test auf Optimalität, 64	vertex cover, 124
tight, 63	Volumen einer Kugel, 186
Translation, 176, 179	Volumen eines Ellipsoids, 185
trial and error, 5	Vorwärtskanten, 97, 99
unbeschränkt, 7, 26	Wahl der Ausgangsvariable, 26
ungepaart, 121	Wahl der Eingangsvariable, 26
ungepaarter Knoten, 125	
ungerichteter Graph, 114	Wahlkampf, 47
	Weg, zunehmender, 102
Ungleichung, 70 lineare, 6	Wert eines Flusses, 92
	Zahl
Union-Find-Datenstruktur, 149	Knotenüberdeckungs-, 124
Array-Implementierung, 152	Matching-, 115
zeigerbasierte Implementierung, 154	Zahlen
unlösbar, 7	Fibonacci-, 159
unzulässiges Tableau, 32	magische, 58
Update beim revidierten Simplexverfahren, 82	<u> </u>
Update-Formeln für die Ellipsoid-Methode, 185	zeigerbasierte Implementierung der Union-Find- Datenstruktur, 154
Variable	zentraler Pfad, 191
Ausgangs-, 20	Zentraler-Pfad-Methode, 188
Basis-, 20	Zerlegung, 150

```
Zertifikat, 125
    für Optimalität, 61
    für Optimalität eines Flusses, 100
Zielfunktion, 7
    Hilfs-, 189
    nichtlineare, 189
Zielfunktionswert, optimaler, 7
zugrundeliegender ungerichteter Graph, 97\,
zulässige Basislösung, 20, 24, 37
zulässige Lösung, 7
    duale, 58
    primale, 58
zulässiger Bereich, 8
zulässiger Pfad, 101
zulässiges Tableau, 20
zunehmender Weg, 102
zusammenhängend, 144
Zusammenhangskomponente, 149
Zuwachs, Regel vom größten, 44
Zweiphasen-Simplexverfahren, 34
```