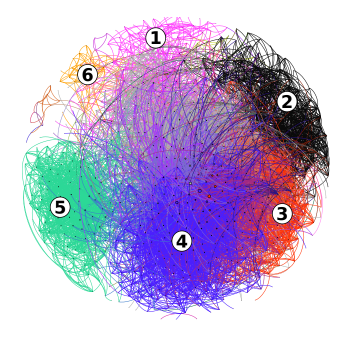
Rafael de Santiago

Anotações para a Disciplina de Grafos Versão de 20 de maio de 2020



Universidade Federal de Santa Catarina

Sumário

Lis 1	st of Intr	Algorit	hms
•	1.1	-	ico
	1.2		ções Iniciais
	1.2	1.2.1	Grafos Valorados ou Ponderados
		1.2.2	Grafos Orientados
		1.2.3	Hipergrafo
		1.2.4	Multigrafo
		1.2.5	Grau de um Vértice
		1.2.6	Igualdade e Isomorfismo
		1.2.7	Partição de Grafos
		1.2.8	Matriz de Incidência
		1.2.9	Operações com Grafos
		1.2.10	Vizinhança
		1.2.11	Grafo Regular
		1.2.12	Grafo Simétrico
		1.2.13	Grafo Anti-simétrico
		1.2.14	Grafo Completo
			Grafo Complementar
		1.2.16	Percursos em Grafos
		1.2.17	Cintura e Circunferência
			Planaridade
			Vértice de Corte
			Ponte
		1.2.21	Base
		1.2.22	Anti-Base
		1.2.23	SCIE (Subconjunto Internamente Estável ou conjunto indepen-
			dente)
		1.2.24	SCEE (Subconjunto Externamente Estável ou conjunto dominante) 19
2	Rep		ações Computacionais
	2.1		e Adjacências
	2.2		de Ádjacências
	2.3	Exercío	cios
3	Bus	cas em	Grafos
	3.1		em Largura
		3.1.1	Complexidade da Busca em Largura
		3.1.2	Propriedades e Provas
			3.1.2.1 Caminhos Mínimos
			3.1.2.2 Árvores em Largura
	3.2	Busca	em Profundidade
		3.2.1	Complexidade da Busca em Profundidade
4	Can		e Ciclos
	4.1	Camin	hos e Ciclos Eulerianos
		4.1.1	Algoritmo de Hierholzer
	4.2	Camin	hos e Ciclos Hamiltonianos
		4.2.1	Caixeiro Viajante
5	Can	ninhos	Mínimos 41

	5.1	Propriedades de Caminhos Mínimos					
		1	43				
		5.1.2 Propriedade de desigualdade triangular	44				
			44				
		5.1.4 Propriedade de inexistência de caminho	45				
		5.1.5 Propriedade de convergência	45				
			46				
		5.1.7 Propriedade de relaxamento e árvores de caminho mínimo	47				
		5.1.8 Propriedade de subgrafo dos predecessores	48				
	5.2	Bellman-Ford	50				
			51				
			51				
	5.3	Dijkstra	53				
		5.3.1 Complexidade de Dijkstra	54				
			55				
	5.4		56				
			57				
			58				
			58				
6	Prob	1	51				
	6.1		62				
			64				
	6.2		64				
	6.3	Problema da Fuga dos Ladrões	65				
	6.4		65				
	6.5		65				
7	Con	ectividade	5 7				
	7.1	Componentes Fortemente Conexas	67				
		7.1.1 Complexidade do Algoritmo de Componentes Fortemente Conexas	69				
		7.1.2 Corretude do Algoritmo de Componentes Fortemente Conexas	69				
		7.1.2.1 Propriedades de Buscas em Profundidade	69				
			71				
	7.2	Ordenação Topológica	73				
		7.2.1 Complexidade da Ordenação Topológica	75				
		7.2.2 Corretude da Ordenação Topológica	75				
8	Árvo		77				
	8.1		78				
	8.2	Algoritmo de Kruskal	79				
			80				
	8.3		81				
		8.3.1 Complexidade do Algoritmo de Prim	82				
9	Flux		33				
	9.1	Redes de Fluxo	83				
	9.2	Rede Residual	84				
	9.3	Caminhos Aumentantes	85				
	9.4	Cortes de Redes de Fluxo	85				
	9.5		86				
		9.5.1 Complexidade	87				
	9.6	Edmonds-Karp	88				
		1	89				
10	Emp		91				

	10.1	Empar	elhament	o Máximo en	n Grafos Bip	partido	s	 	. 91
		10.1.1	Resoluçã	io por Fluxo N	Máximo			 	. 91
			10.1.1.1	Complexida	de			 	. 93
		10.1.2	Algoritm	o de Hopcrof	t-Karp			 	. 93
			10.1.2.1	Algoritmo d	etalhado .			 	. 94
			10.1.2.2	Complexida	de			 	. 96
	10.2	Empar	elhament	o Máximo en	n Grafos			 	. 96
11	Colo	ração	de Grafo	s				 	99
	11.1	Aplica	ções					 	. 99
	11.2	Algorit	mo de Lav	wler				 	. 100
		11.2.1	Complex	idade				 	. 101
12	Cam	iinho C	crítico					 	103
	12.1	Cálcul	o do cami	nho crítico .				 	. 104
Re	ferêi	ncias .						 	109
Α	Revi	isão de	Matema	ática Discre	ta			 	111
В	Estr	uturas	de Dado	s Auxiliare	s			 	113
	B.1	Conjui	ntos Disju	ntos				 	. 113

Índice de algoritmos

1 2	Criação de uma lista de adjacências para um grafo dirigido e ponderado. Criação de uma matriz de adjacências para um grafo dirigido e ponderado.	22 23
3 4	Busca em largura	26 31
5 6 7	Algoritmo de Hierholzer	35 36 39
8 9 10 11 12 13 14	$\begin{array}{c} \text{Inicialização de G.} \\ \text{Relaxamento de } \textit{v.} \\ \text{Algoritmo de Bellman-Ford.} \\ \text{Algoritmo de Dijkstra.} \\ \text{Algoritmo de Floyd-Warshall.} \\ \text{Algoritmo de Floyd-Warshall com Matriz dos Predecessores.} \\ \text{Print-Shortest-Path.} \\ \end{array}$	43 43 50 54 57 59 60
15 16 17 18 19	Algoritmo de Componentes-Fortemente-Conexas DFS de Cormen et al. (2012)	68 68 69 74 74
20 21 22	Método Genérico de Cormen et al. (2012)	78 80 82
23 24	Algoritmo de Ford-Fulkerson	87 88
25	Adaptação de entrada de Emparelhamento Máximo para um algoritmo de Fluxo Máximo.	92
26	Resolução de Emparelhamento Máximo através um algoritmo de Fluxo Máximo	93
27	Algoritmo de Hopcroft-Karp	94
28	Algoritmo de Hopcroft-Karp detalhado	94
29	BFS	95
30	DFS	95
31	Emparelhamento máximo para grafos não-dirigidos e não-ponderados	97
32	AumentanteAlternante	98
33	Blossom	98

6	SUMÁRIO

Introdução

1.1 Histórico

Uma breve história do passado da Teoria de Grafos (NETTO, 2006):

- 1847: Kirchhoff utilizou modelos de grafos no estudo de circuitos elétricos, criando a teoria de árvores;
- 1857: Cayley usou grafos em química orgânica para enumeração de isômetos dos hidrocarbonetos alifáticos saturados:
- 1859: Hamilton inventou um jogo de buscar um percurso fechado envolvendo todos os vértices de um dodecaedro regular, de tal modo que cada vértice fosse visitado apenas uma vez;
- 1869: Jordan estudou matematicamente as árvores (grafos acíclicos);
- 1878: Sylvester foi o primeiro a utilizar o termo *graph*;
- 1879: Kempe não conseguiu demonstrar a conjectura das 4 cores;
- 1880: Tait falhou ao demonstrar uma prova falsa da conjectura das 4 cores;
- 1890: Haewood provou que a prova de Kempe estava errada e demonstrou uma prova consistente para 5 cores. A de 4 cores só saiu em 1976;

- 1912: Birkhoff definiu os polinômios cromáticos;
- 1926: Menger demonstour um importante teorema sobre o problema de desconexão de itinerários em grafos;
- 1930: Kuratowski encontrou uma condição necessária e suficiente para a planaridade de um grafo;
- 1931: Whitney criou a noção de grafo dual;
- 1936: Primeiro livro sobre grafos foi lançado por König;
- 1941: Brooks enunciou um teorema fornecendo um limite para o número cromático de um grafo;
- 1941: Turán foi o primeiro da teoria extremal dos grafos;
- 1947: Tutte resolveu o problema da existência de uma cobertura minimal em um grafo;
- 1956+: Com as publicações de Ford e Fulkerson, Berge (1957) e Ore (1962), a teoria de grafos passa a receber mais interesse;

1.2 Definições Iniciais

Antes de visitar a representação de grafos, é importante que saibamos o que são vértices e arestas. Vértices geralmente são representados como unidades, elementos ou entidades, enquanto as arestas representam as ligações/conexões entre pares de vértices. Geralmente, chamaremos o conjunto de vértices de V e o conjunto de arestas de E. Define-se que $E \subseteq V \times V$. Também usaremos n e m para denotarem o número de vértices e arestas respectivamente, então n = |V| e m = |E|. O número de arestas possível em um grafo é $\frac{n^2-n}{2}$.

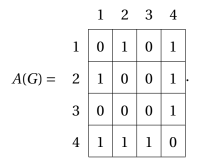
Um grafo pode ser representado de duas formas (CORMEN et al., 2012). A primeira forma é chamada de lista de adjacências e tem mais popularidade em artigos científicos.

Nela, o grafo é representado como uma dupla para especificar vértices e arestas. Por exemplo, para um grafo G, pode-se dizer que o mesmo é uma dupla G=(V,E), especificando assim que o grafo G possui um conjunto V de vértices e E de arestas. A segunda forma seria uma através de uma matriz binária, chamada de matriz de adjacência. Normalmente representada pela letra A(G), a matriz é definida por $A(G)=\{0,1\}^{|V|\times |V|}$, a qual seus elementos $a_{u,v}=1$ se existir uma aresta entre os vértices u e v. Um exemplo das das formas para um mesmo grafo pode ser visualizado no Exemplo 1.2.1.

Example 1.2.1. A Figura 1 exibe um grafo de 4 vértices e 4 arestas. Na representação por listas de adjacências, o grafo pode ser representado da seguinte forma

$$G = (\{1, 2, 3, 4\}, \{\{1, 2\}, \{1, 4\}, \{2, 4\}, \{3, 4\}\}). \tag{1.1}$$

A representação por uma matriz de adjacência ficaria assim



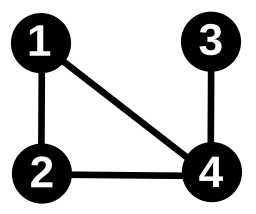


Figura 1 – Exemplo de grafo com 4 vértices e 4 arestas.

1.2.1 Grafos Valorados ou Ponderados

Um grafo é valorado quando um peso ou valor é associado a suas arestas. Na literatura, a definição do grafo passa a ser uma tripla G = (V, E, w), na qual V é o conjunto de vértices, E é o conjunto de arestas e $w : e \in E \to \mathbb{R}$ é a função que especifica o valor.

Quando não se possui valornas arestas, parte-se de uma relação binária entre existir ou não uma aresta entre dois vértices. Neste caso, se u e v possui uma aresta, geralmente se simboliza essa ligação com o valor 1, e se não existir 0.

Em uma matriz de adjacências para grafos valorados, o valor das arestas aparecem nas células da matriz. Em um par de vértices que não possui valor estabelecido (não há aresta), representa-se com uma lacuna ou com um valor simbólico para o problema que o grafo representa. Por exemplo, se os valores representam as distâncias, geralmente se associa o valor infinito aos pares de vértices que não possuem arestas.

Um exemplo de grafo valorado e suas representações pode ser visualizado no Exemplo 1.2.2.

Example 1.2.2. A Figura 2 exibe um grafo valorado de 4 vértices e 4 arestas. Na representação por listas de adjacências, o grafo pode ser representado da seguinte forma

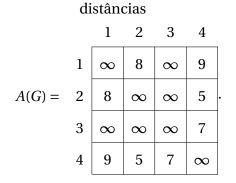
$$G = (\{1, 2, 3, 4\}, \{\{1, 2\}, \{1, 4\}, \{2, 4\}, \{3, 4\}\}, w).$$

$$(1.2)$$

A função w teria os seguintes valores: $w(\{1,2\}) = 8$, $w(\{1,4\}) = 9$, $w(\{2,4\}) = 5$ e $w(\{3,4\}) = 7$.

A representação por uma matriz de adjacência ficaria assim

ou desta outra forma para o caso de uma aplicação a problemas que envolvam



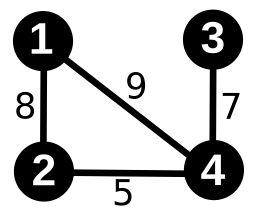


Figura 2 – Exemplo de grafo valorado com 4 vértices e 4 arestas.

Grafos com Sinais

Para representar alguns problemas, utiliza-se valores negativos associados às arestas. Um exemplo disso, seriam grafos que representem relações de amizade e de inimizade. Para amizade, utiliza-se o valor 1 e para inimizade o valor -1. Nesse caso, não dizemos que o grafo é valorado ou ponderado, mas sim um grafo com sinais. Quando os valores negativos e positivos podem ser diferentes de 1 e -1, diz-se que os grafos são valorados e com sinais.

1.2.2 Grafos Orientados

Um grafo orientado é aquele no qual suas arestas possuem direção. Nesse caso, não chamamos mais de arestas e sim de arcos. Um grafo orientado é definido como uma

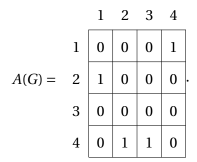
dupla G = (V, A), a qual V é o conjunto de vértices e A é o conjunto de arcos. O conjunto de arcos é composto por pares ordenados (u, v), os quais $u, v \in V$ e representam um arco saindo de u e incidindo em v. Duas funções importantes devem ser consideradas nesse contexto: a função de arcos saintes $\delta^+(v) = \{(v, u) : (v, u) \in A\}$ e arcos entrantes $\delta^-(v) = \{(u, v) : (u, v) \in A\}$.

O Exemplo 1.2.3 exibe a representação de um grafo orientado.

Example 1.2.3. A Figura 3 exibe um grafo orientado de 4 vértices e 4 arestas. Na representação por listas de adjacências, o grafo pode ser representado da seguinte forma

$$G = (\{1, 2, 3, 4\}, \{(1, 4), (2, 1), (4, 2), (4, 3)\}). \tag{1.3}$$

A representação por uma matriz de adjacência ficaria assim



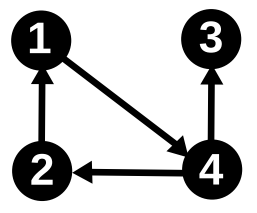


Figura 3 – Exemplo de grafo orientado com 4 vértices e 4 arcos.

1.2.3 Hipergrafo

Um hipergrafo H=(V,E) é um grafo no qual as arestas podem conectar qualquer número de vértices. Cada aresta é chamada de hiperaresta $E\subseteq 2^V\setminus\{\}$.

1.2.4 Multigrafo

Um multigrafo G = (V, E) é um grafo que permite múltiplas arestas para o mesmo par de vértices. Logo, não se tem mais um conjunto de arestas, mas sim uma tupla de arestas. Para o exemplo da Figura 4, têm-se $E = (\{1,2\},\{1,2\},\{1,4\},\{2,4\},\{3,4\},\{3,4\})$.

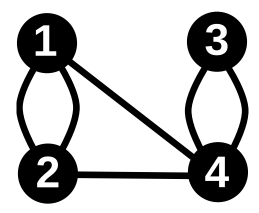


Figura 4 – Exemplo de um multigrafo com 4 vértices e 6 arestas.

1.2.5 Grau de um Vértice

O grau de um vértice é a quantidade de arestas que se conectam a determinado vértice. É denotada por uma função d_v , onde $v \in V$. Em um grafo orientado, o número de arcos saintes para um vértice v é denotado por d_v^+ , e o número de arcos entrantes é denotado por d_v^- .

1.2.6 Igualdade e Isomorfismo

Diz-se que dois grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$ são iguais se $V_1 = V_2$ e $E_1 = E_2$. Os dois grafos são considerados isomorfos se existir uma função bijetora (uma-por-uma) para todo $v \in V_1$ e para todo $u \in V_2$ preserve as relações de adjacência (NETTO, 2006).

1.2.7 Partição de Grafos

Uma partição de um grafo é uma divisão disjunta de seu conjunto de vértices. Um grafo G = (V, E) é dito k-partido se existir uma partição $P = \{p_i | i = 1, ..., k \land \forall j \in \{1, ..., k\}, j \neq i(p_i \cap p_i \neq \{\})\}$. Quando k = 2, dize que o grafo é bipartido (NETTO, 2006).

1.2.8 Matriz de Incidência

Sobre um grafo orientado G = (V, E), uma matriz de incidência $B(G) = \{+1, -1, \}^{|V| \times |A|}$ mapeia a origem e o destino de cada arco no grafo G. Dado um arco (u, v), $b_{u,(u,v)} = +1$ e $b_{v,(u,v)} = -1$ (NETTO, 2006).

1.2.9 Operações com Grafos

As seguintes operações binárias são descritas em Netto (2006):

- União: Dados os grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$, $G_1 \cup G_2 = (V_1 \cup V_2, E_1 \cup E_2)$;
- Soma (ou *join*): Dados os grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$, $G_1 + G_2 = (V_1 \cup V_2, E_1 \cup E_2 \cup \{\{u, v\} : u \in V_1 \land v \in V_2\})$;
- Produto cartesiano: Dados os grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$, $G_1 \times G_2 = (V_1 \times V_2, E)$, onde $E = \{\{(v, w), (x, y)\} : (v = x \land \{w, y\} \in E_2) \lor (w = y \land \{x, y\} \in E_1)\}$. $G_1 \times G_2$ e $G_2 \times G_1$ são isomorfos;
- Composição ou produto lexicográfico: Dados os grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$, $G_1 \circ G_2 = (V_1 \times V_2, E)$, onde $E = \{\{(v, w), (x, y)\} : (\{v, x\} \in E_1 \lor v = x) \land \{w, y\} \in E_2\}$;
- Soma de arestas: Dados os grafos $G_1 = (V_1, E_1)$ e $G_2 = (V_2, E_2)$, os quais $V_1 = V_2$, $G_1 \oplus G_2 = (V_1, E_1 \cup E_2)$.

A seguinte operação unária é descrita em Netto (2006):

Contração de dois vértices: Dado um grafo G = (V, E) e dois vértices u, v ∈ V, a operação de contração desses dois vértices em G, gera um grafo G' = (V', E') o qual
 V' = V\{u, v\} ∪ {uv\} e E' = {{x, y\} ∈ E : x ≠ u ∧ x ≠ v\} ∪ {{x, uv\} : {x, u\}, {x, v\} ∈ E}.

Outras operações sobre grafos são descritas na literatura. Esse texto irá omití-las por enquanto para que sejam utilizados no momento mais oportuno. Sõ elas: inserção e remoção de vértices e arestas, desdobramento de um vértice. Essa última depende do contexto de aplicação.

1.2.10 Vizinhança

A vizinhança de vértices é diferente para grafos não-orientados e orientados. Para um grafo grafo não-orientado G=(V,E), uma função de vizinhança é definida por $N: v \in V \to \{u \in V: \{v,u\} \in E\}$ e indica o conjunto de todos os vizinhos de um vértice específico. Para o grafo do Exemplo 1.2.1, $N(1)=\{2,4\}$.

Para um grafo orientado G = (V, A), diz-se que um vértice $u \in V$ é sucessor de $v \in V$ quando $(v, u) \in A$; e $u \in V$ é antecessor de $v \in V$ quando $(u, v) \in A$. As funções de vizinhança para um grafo orientado G são $N^+ : v \in V \to \{u \in V : (v, u) \in A\}$, $N^- : v \in V \to \{u \in V : (u, v) \in A\}$, e $N(v) = N^+(v) \cup N^-(v)$.

Diz-se que a vizinhança de v é fechada quando esse mesmo vértice se inclui no conjunto de vizinhos. A função que representa vizinhança fechada v é simbolizada neste texto como $N_*(v) = N(v) \cup \{v\}$.

As funções de vizinhança também podem ser utilizadas para identificar um conjunto de vértices vizinhos de um grupo de vértices em um grafo G=(V,E) (orientado ou não). Nesse contexto, $N(S)=\bigcup_{v\in S}N(v),\,N^+(S)=\bigcup_{v\in S}N^+(v),\,\mathrm{e}\,N^-(S)=\bigcup_{v\in S}N^-(v).$

As noções de sucessor e antecessor podem ser aplicadas iterativamente. As Equações (1.4), (1.5), (1.6) e (1.7) exibem exemplos de fechos transitivos diretos.

$$N^{0}(v) = \{v\} \tag{1.4}$$

$$N^{+1}(\nu) = N^{+}(\nu) \tag{1.5}$$

$$N^{+2}(\nu) = N^{+}(N^{+1}(\nu)) \tag{1.6}$$

$$N^{+n}(\nu) = N^{+}(N^{+(n-1)}(\nu)) \tag{1.7}$$

Chama-se de fecho transitivo direto aqueles que correspondem aos vizinhos sucessivos e os inversos os que correspondem aos vizinhos antecessores. Um fecho transitivo direto de um vértice v de um grafo G = (V, E) são todos os vértices atingíveis a partir v no grafo G; ele é representado pela função $R^+(v) = \bigcup_{k=0}^{|V|} N^{+k}(v)$. Um fecho transitivo inverso de v é o conjunto de vértices que atingem v; ele é representado pela função $R^-(v) = \bigcup_{k=0}^{|V|} N^{-k}(v)$. Diz-se que w é descendente de v se $w \in R^+(v)$. Diz-se que w é ascendente de v se v0.

1.2.11 Grafo Regular

Um grafo não-orientado G = (V, E) que tenha $d(v) = k \forall v \in V$ é chamado de grafo k-regular ou de grau k. Um grafo orientado $G_o = (V, A)$ que possui a propriedade $d^+(v) = k \forall v \in V$ é chamado de grafo exteriormente regular de semigrau k. Se G_o tiver $d^-(v) = k \forall v \in V$ é chamado de grafo interiormente regular de semigrau k.

1.2.12 Grafo Simétrico

Um grafo orientado G = (V, A) é simétrico se $(u, v) \in A \iff (v, u) \in A \forall u, v \in V$.

1.2.13 Grafo Anti-simétrico

Um grafo orientado G = (V, A) é anti-simétrico se $(u, v) \in A \iff (v, u) \notin A \forall u, v \in V$.

1.2.14 Grafo Completo

Um grafo completo G = (V, E) é completo se $E = V \times V$.

Grafos bipartidos completos $G_B = ((X, Y), E)$ possuem $E = X \times Y$.

1.2.15 Grafo Complementar

Para um grafo G = (V, E), um grafo complementar é definido por $G^c = \overline{G} = (V, (V \times V) \setminus E)$.

1.2.16 Percursos em Grafos

"Um percurso, itinerário ou cadeia é uma família de ligações sucessivamente adjacentes, cada uma tendo uma extremidade adjacente a anterior e a outra à subsequente (à execeção da primeira e da última)" (NETTO, 2006). Diz-se que um percurso é aberto quando a última ligação é adjacente a primeira. Têm-se desse modo um ciclo.

Um percurso é considerado simples se não repetir ligações (NETTO, 2006).

Caminhos são cadeias em grafos orientados.

Circuitos são ciclos em grafos orientados.

1.2.17 Cintura e Circunferência

Cintura de um grafo G é comprimendo do menor ciclo existente no grafo. É representada pela função g(G). A circunferência é comprimento do maior ciclo. A circunferência do grafo G é representada pela função c(G).

1.2.18 Planaridade

Netto (2006) comenta que a noção de planaridade se baseia na ideia da representação de um conjunto de elementos em um plano, como em um mapa. Nesse contexto, um grafo planar pode ser representado em um plano sem que suas arestas se cruzem. Um grafo plano é um grafo planar que foi desenhado numa superfície plana.

Netto (2006) cita três resultados mais conhecidos para considerar que um grafo é planar:

- (**Harary**) Um grafo é planar sse não tiver, como subgrafo, um grafo homeomorfo¹ a K_5^2 ou a $K_{3,3}^3$.
- (Wagner) Um grafo G é planar sse ele não contiver um subgrafo contratível a K_5 ou a $K_{3,3}$.
- (Whitney) Um grafo G 2-conexo⁴ é planar sse possui um dual⁵.

1.2.19 Vértice de Corte

Um vértice é dito ser um vértice de corte se sua remoção (juntamente com as arestas a ele conectadas) provoca um redução na conexidade do grafo (passa a ter mais componentes desconexas).

1.2.20 Ponte

Uma aresta é dita ser um a ponte se sua remoção provoca um redução na conexidade do grafo (passa a ter mais componentes desconexas).

1.2.21 Base

Uma base de um grafo G(V, E) é um subconjunto $B \subseteq V$, tal que:

• dois vértices quaisquer de *B* não são ligados por nenhum caminho;

Um grafo H é homeomorfo a um grafo G, se H pode ser obtido de G pela inserção de vértices de grau 2 em pontos intermediários de suas arestas (substitui uma aresta $\{u, v\}$, adicionando um vértice w e duas arestas $\{u, w\}$ e $\{v, w\}$) (NETTO, 2006).

Grafo K_5 : grafo completo com cinco vértices.

Grafo $K_{3,3}$: grafo bipartido com 3 vértices para cada parte e cada parte se conecta a outra completamente (9 arestas).

 $^{^4}$ Grafo k-conexo: são necessários desconectar no mínimo k vértices para desconectar o grafo conexo.

Um grafo dual *D* é obtido a partir de um grafo *G* tal que cada vértice de *D* corresponde a uma face em *G* e cada aresta em *D* conecta duas faces adjacentes em *G*.

todo vértice n\(\tilde{a}\) pertencente a *B* pode ser atingido por um caminho partindo de
 B.

1.2.22 Anti-Base

Uma base de um grafo G(V, E) é um subconjunto $A \subseteq V$, tal que:

- dois vértices quaisquer de *A* não são ligados por nenhum caminho;
- de todo vértice não pertencente a *A* pode ser atingir *A* por um caminho.

1.2.23 SCIE (Subconjunto Internamente Estável ou conjunto independente)

Seja G(V, A) um grafo não orientado. Diz-se que $S \subset V$ é um subconjunto internamente estável se dois vértices quaisquer de S nunca são adjacentes entre si.

Agora, se dado um SCIE S não existe um outro SCIE S' tal que $S \subset S'$, então S é dito ser um SCIE maximal.

1.2.24 SCEE (Subconjunto Externamente Estável ou conjunto dominante)

Seja G(V,A) um grafo orientado. Diz-se que $T\subset V$ é um subconjunto externamente estável se todo vértice não pertencente a T tiver pelo menos um vértice de T como sucessor. Agora, se dado um SCEE T não existe um outro SCEE T' tal que $T'\subset T$, então T é dito ser um SCEE minimal.

Este conceito também pode ser aplicado a grafos não-dirigidos, bastando que considere-se que todo vértice exterior a T deva ter como adjacente pelo menos um vértice de T.

Representações Computacionais

Duas formas de representação computacional de grafos são amplamente utilizadas. São elas "listas de adjacências" e "por matriz de adjacências" (CORMEN et al., 2012). Elas possuem vantagens e desvantagens principamente relacionadas à complexidade computacional (consumo de recursos em tempo e espaço). Detalhes sobre vantagens e desvantagens não aparecerão nesse documento. Um de nossos objetivos do momento será implementar e avaliar as duas formas de representação.

2.1 Lista de Adjacências

A representação de um grafo G = (V, E) por listas de adjacências consiste em um arranjo, chamado aqui de Adj. Esse arranjo é composto por |V| listas, e cada posição do arranjo representa as adjacências de um vértice específico (CORMEN et al., 2012). Para cada $\{u,v\} \in E$, têm-se Adj[u] = (...,v,...) e Adj[v] = (...,u,...) quando G for não-dirigido. Quando G for dirigido, para cada $(u,v) \in E$, têm-se Adj[u] = (...,v,...).

Para grafos ponderados, Cormen et al. (2012) sugere o uso da própria estrutura de adjacências para armazenar o peso. Dado um grafo ponderado não-dirigido G = (V, E, w), para cada $\{u, v\} \in E$, têm-se $Adj[u] = (..., (v, w(\{u, v\})), ...)$ e $Adj[v] = (..., (u, w(\{u, v\})), ...)$. Quando o grafo for dirigido, para cada $(u, v) \in E$, têm-se Adj[u] = (..., (v, w((u, v))), ...).

O Algoritmo 1 representa a carga de um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, w) em uma lista de adjacências Adj.

Algoritmo 1: Criação de uma lista de adjacências para um grafo dirigido e ponderado.

```
Input :um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, w)

1 criar arranjo Adj[|V|]

2 foreach v \in V do

3 Adj[v] \leftarrow \text{listaVazia}()

4 foreach (u, v) \in A do

5 Adj[u] \leftarrow Adj[u] \cup (v, w((u, v)))

6 return Adj
```

2.2 Matriz de Adjacências

Uma matriz de adjacência é uma representação de um grafo através de uma matriz A. Para um grafo não-dirigido G=(V,E), $A=\mathbb{B}^{|V|\times |V|}$, na qual cada elemento $a_{u,v}=1$ e $a_{v,u}=1$ se $\{u,v\}\in E; a_{u,v}=0$ e $a_{v,u}=0$ caso $\{u,v\}\notin E$. Para todo grafo não-dirigido G, $a_{u,v}=a_{v,u}$.

Para um grafo dirigido $G=(V,X), A=\mathbb{B}^{|V|\times |V|}$, na qual cada elemento $a_{u,v}=1$ se $(u,v)\in A; a_{u,v}=0$ e $a_{u,v}=0$ caso $(u,v)\notin X.$

Para um grafo não-dirigido e ponderado G=(V,E,w), a matriz será formada por células que comportem o tipo de dado representado pelos pesos. Assumindo que os pesos serão números reais, então a matriz de adjacências será $A=\mathbb{R}^{|V|\times |V|}$. Cada elemento $a_{u,v}=w(\{u,v\})$ e $a_{v,u}=w(\{u,v\})$ se $\{u,v\}\in E$; $a_{u,v}=\epsilon$ e $a_{v,u}=\epsilon$ caso $\{u,v\}\notin E$. ϵ é um valor que representa a não conexão, geralmente 0, $+\infty$ ou $-\infty$ dependendo do contexto de aplicação.

O Algoritmo 2 representa a carga de um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, w) em uma matriz de adjacências Adj.

2.3. Exercícios 23

Algoritmo 2: Criação de uma matriz de adjacências para um grafo dirigido e ponderado.

```
Input : um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, w : A \rightarrow \mathbb{R}), um símbolo \varepsilon que representa a não adjacência

1 Adj \leftarrow \mathbb{R}^{|V| \times |V|}

2 foreach v \in V do

3 | foreach u \in V do

4 | Adj_{u,v} \leftarrow \varepsilon

5 foreach (u, v) \in A do

6 | Adj_{u,v} \leftarrow w((u, v))

7 return Adj
```

2.3 Exercícios

Implemente as duas bibliotecas para grafos. Preencha a seguinte tabela a partir da análise computacional, de acordo com as operações abaixo determinadas.

	Lista de Adjacências	Matriz de Adjacências
Inserção de vértice		
inserção de arestas		
Remoção de vértice		
Remoção de arestas		
Teste se $\{u, v\} \in E$		
Percorrer vizinhos		
Grau de um vértice		

Buscas em Grafos

3.1 Busca em Largura

Dado um grafo G = (V, E) e uma origem s, a **busca em largura** (Breadth-First Search - BFS) explora as arestas/arcos de G a partir de s para cada vértice que pode ser atingido a partir de s. É uma exploração por nível. O procedimento descobre as distâncias (número de arestas/arcos) entre s e os demais vértices atingíveis de G. Pode ser aplicado para grafos orientados e não-orientados (CORMEN et al., 2012).

O algoritmo pode produzir uma árvore de busca em largura com raiz *s*. Nessa árvore, o caminho de *s* até qualquer outro vértice é um caminho mínimo em número de arestas/arcos (CORMEN et al., 2012).

O Algoritmo 3 descreve as operações realizadas em uma busca em largura. Nele, criam-se três estruturas de dados que serão utilizados para armazenar os resultados da busca. O arranjo C_v é utilizado para determinar se um vértice $v \in V$ foi visitado ou não; D_v determina a distância percorrida até encontrar o vértice $v \in V$; e A_v determina o vértice antecessor ao $v \in V$ em uma busca em largura a partir de s (CORMEN et al., 2012).

Algoritmo 3: Busca em largura.

```
Input : um grafo G = (V, E), vértice de origem s \in V
   // configurando todos os vértices
 1 C_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall v \in V
2 D_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V
 3 A_v ← null \forall v \in V
   // configurando o vértice de origem
 4 C_s \leftarrow \text{true}
5 D_s \leftarrow 0
   // preparando fila de visitas
 6 \ Q \leftarrow Fila()
 7 Q.enqueue(s)
   // propagação das visitas
 8 while Q.empty() = false do
 9
        u \leftarrow Q.dequeue()
        foreach v \in N(u) do
10
            if C_v = false then
11
                 C_{\nu} \leftarrow \mathbf{true}
12
                 D_v \leftarrow D_u + 1
13
                 A_v \leftarrow u
14
                 Q.enqueue(v)
15
16 return (D, A)
```

3.1.1 Complexidade da Busca em Largura

O número de operações de enfileiramento e desenfileiramento é limitado a |V| vezes, pois visita-se no máximo |V| vértices. Como as operações de enfileirar e desenfileirar podem ser realizadas em tempo $\Theta(1)$, então para realizar estas operações demanda-se tempo de O(|V|). Deve-se considerar ainda, que muitas arestas/arcos incidem em vértices já visitados, então inclui-se na complexidade de uma BFS a varredura de todas as adjacências, que demandaria $\Theta(|E|)$. Diz-se então, que a complexidade computacional da BFS é O(|V|+|E|).

3.1.2 Propriedades e Provas

3.1.2.1 Caminhos Mínimos

A busca em largura garante a descoberta dos caminhos mínimos em um grafo nãoponderados G = (V, E) de um vértice de origem $s \in V$ para todos os demais atingíveis. 3.1. Busca em Largura 27

Para demonstrar isso, Cormen et al. (2012) examina algumas propriedades importantes a seguir. Considere a distância de um caminho mínimo $\delta(s, v)$ de s a v como o número mínimo de arestas/arcos necessários para percorrer esse caminho.

Lema 3.1.1. Seja G = (V, E) um grafo orientado ou não-orientado e seja $s \in V$ um vértice arbitrário, então $\delta(s, v) \le \delta(s, u) + 1$ para qualquer aresta/arco $(u, v) \in E$.

Prova: Se u pode ser atingido a partir de s, então o mesmo ocorre com v. Desse modo, o caminho mínimo de s para v não pode ser mais longo do que o caminho de s para u seguido pela aresta/arco (u,v) e a desigualdade vale. Se u não pode ser alcançado por s, então $\delta(s,u)=\infty$, e a desigualdade é válida.

Lema 3.1.2. Seja G = (V, E) um grafo orientado ou não-orientado e suponha que G tenha sido submetido ao algoritmo BFS (Algoritmo 3) partindo de um dado vértice de origem $s \in V$. Ao parar, o algoritmo BFS satisfará $D_v \ge \delta(s, v) \forall v \in V$.

Prova: Utiliza-se a indução em relação ao número de operações de enfileiramento (*enqueue*). A hipótese indutiva é $D_v \ge \delta(s, v) \forall v \in V$.

A base da indução é a situação imediatamente após s ser enfileirado na linha 7 do Algoritmo 3. A hipótese indutiva se mantém válida nesse momento porque $D_s=0=\delta(s,s)$ e $D_v=\infty \geq \delta(s,v) \, \forall \, v \in V \setminus \{s\}.$

Para o passo da indução, considere um vértice v não-visitado (C_v =**false**) que é descoberto depois do último desenfileirar. Consideramos que o vértice desenfileirado é $u \in V$. A hipótese da indução implica que $D_u \ge \delta(s, u)$. Pela atribuição da linha 13 e pelo Lema 3.1.1, obtem-se

$$D_v = D_u + 1 \ge \delta(s, u) + 1 \ge \delta(s, v).$$
 (3.1)

Então, o vértice v é enfileirado e nunca será enfileirado novamente porque ele também é marcado como visitado e as operações entre as linhas 12 e 15 são apenas executadas para vértices não-visitados. Desse modo, o valor de D_v nunca muda novamente e a hipótese de indução é mantida.

Lema 3.1.3. Suponha que durante a execução do algoritmo de busca em largura (Algoritmo 3) em um grafo G = (V, E), a fila Q contenha os vértices $(v_1, v_2, ..., v_r)$, onde v_1 é o início da fila e v_r é o final da fila. Então, $D_{v_r} \le D_{v_1} + 1$ e $D_{v_i} \le D_{v_{i+1}}$ para todo $i \in \{1, 2, ..., r-1\}$.

Prova: A prova é realizada por indução relacionada ao número de operações de fila.

Para a base da indução, imediatamente antes do laço de repetição (antes da linha 8), têm-se apenas o vértice *s* na fila. O lema se mantém nessa condição.

Para o passo da indução, deve-se provar que o lema se mantém para depois do desenfileiramento quanto do enfileiramento de um vértice. Se o início v_1 é desenfileirado, v_2 torna-se o início. Pela hipótese de indução, $D_{v_1} \le D_{v_2}$. Então $D_{v_r} \le D_{v_1} + 1 \le D_{v_2} + 1$. Assim, o lema prossegue com v_2 no início.

Quando enfileira-se um vértice v (linha 15), ele se torna v_{r+1} . Nesse momento, já se removeu da fila o vértice u cujo as adjacências estão sendo analisadas, e pela hipótese de indução, o novo início v_1 deve ter $D_{v_1} \ge D_u$. Assim, $D_{v_{i+1}} = D_v = D_u + 1 \le D_{v_1} + 1$. Pela hipótese indutiva, têm-se $D_{v_r} \le D_u + 1$, portanto $D_{v_r} \le D_u + 1 = D_v = D_{v_{i+1}}$ e o lema se mantém quando um vértice é enfileirado.

Corolário 3.1.4. Suponha que os vértices v_i e v_j sejam enfileirados durante a execução do algoritmo de busca em largura (Algoritmo 3) e que v_i seja enfileirado antes de v_j . Então, $D_{v_i} \leq D_{v_j}$ no momento que v_j é enfileirado.

Prova: Imediata pelo Lema 3.1.3 e pela propriedade de que cada vértice recebe um valor D finito no máximo uma vez durante a execução do algoritmo.

Teorema 3.1.5. Seja G = (V, E) um grafo orientado ou não-orientado, e suponha que o algoritmo de busca em largura (Algoritmo 3) seja executado em G partindo de um dado vértice $s \in V$. Então, durante sua execução, o algoritmo descobre todo o vértice $v \in V$ atingível por s. Ao findar sua execução, o algoritmo retornará a distância mínima entre s e $v \in V$, então $D_v = \delta(s, v) \forall v \in V$.

3.1. Busca em Largura 29

Prova: Por contradição, suponha que algum vértice receba um valor d não igual à distância de seu caminho mínimo. Seja v um vértice com $\delta(s,v)$ mínimo que recebe tal valor d incorreto. O vértice v não poderia ser s, pois o algoritmo define $D_s = 0$, o que estaria correto. Então deve-se encontrar um outro $v \neq s$. Pelo Lema 3.1.2, $D_v \geq \delta(s,v)$ e portanto, temos $D_v > \delta(s,v)$. O vértice v deve poder ser visitado a partir de s, se não puder, $\delta(s,v) = \infty \geq D_v$. Seja u o vértice imediatamente anterior a v em um caminho mínimo de s a v, de modo que $\delta(s,v) = \delta(s,u) + 1$. Como $\delta(s,u) < \delta(s,v)$, e em razão de selecionar-se v, têm-se $D_u = \delta(s,u)$. Reunindo essas propriedades, têm-se

$$D_{\nu} > \delta(s, \nu) = \delta(s, \mu) + 1 = D_{\mu} + 1.$$
 (3.2)

Considere o momento que o algoritmo opta por desenfileirar o vértice u de Q. Nesse momento, o vértice v pode ter sido não-visitado, visitado e está na fila, ou visitado e já foi removido da fila. O restante da prova trabalha em cada um desses casos:

- Se v é não-visitado (C_v = **false**), então a operação na linha 13 define D_v = D_u + 1, contradizendo o que é dito na Equação 3.2.
- Se v já foi visitado ($C_v = \mathbf{true}$) e foi removido da fila, pelo Corolário 3.1.4, têm-se $D_v \le D_u$ que também contradiz o que é dito na Equação 3.2.
- Se v já foi visitado e permanece na fila, quando v fora enfileirado w era o vértice antecessor imediato no caminho até v, logo $D_v = D_w + 1$. Considere também que w já foi desenfileirado. Porém, pelo Corolário 3.1.4, $D_w \le D_u$, então, temos $D_v = D_w + 1 \le D_u + 1$, contradizendo a Equação 3.2.

3.1.2.2 Árvores em Largura

O algoritmo de busca em largura (Algoritmo 3) criar uma árvore de busca em largura à medida que efetua busca no grafo G = (V, E). Também chamada de "subgrafo dos

predecessores", uma árvore de busca em lagura pode ser definida como $G_{\pi} = (V_{\pi}, E_{\pi})$, na qual $V_{\pi} = \{v \in V : A_{v} \neq \mathbf{null}\} \cup \{s\}$ e $E_{\pi} = \{(A_{v}, \pi, v) : v \in V_{\pi} \setminus \{s\}\}$.

3.2 Busca em Profundidade

A busca em profundidade (Depth-First Search - DFS) realiza a visita a vértices cada vez mais profundos/distantes de um vértice de origem *s* até que todos os vértices sejam visitados. Parte-se a busca do vértice mais recentemente descoberto do qual ainda saem arestas inexploradas. Depois que todas as arestas foram visitadas no mesmo caminho, a busca retorna pelo mesmo caminho para passar por arestas inexploradas. Quando não houver mais arestas inexploradas a busca em profundidade pára (CORMEN et al., 2012).

O Algoritmo 4 apresenta um pseudo-código para a busca em profundidade. Note que no lugar de usar uma fila, como na busca em largura (vide Algoritmo 3, utiliza-se uma pilha. Os arranjos C_v , T_v , e $A_v \, \forall \, v \in V$ são respectivamente o arranjo de marcação de visitados, do tempo de visita e do vértice antecessor à visita.

Cormen et al. (2012) afirma que é mais comum realizar a busca em profundidade de várias fontes. Desse modo, seu livro reporta um algoritmo que sempre que um subgrafo conexo é completamente buscado, parte-se de um outro vértice de origem não-visitado ainda (um vértice não atingível por *s*).

3.2.1 Complexidade da Busca em Profundidade

Da mesma maneira que a complexidade da busca em largura, a busca em profundidade possui complexidade O(|V| + |E|). As operações da pilha resultariam tempo O(|V|). Muitos arestas/arcos incidem em vértices já visitados, então inclui-se na complexidade de uma DFS a varredura de todas as adjacências, que demandaria $\Theta(|E|)$.

Algoritmo 4: Busca em profundidade.

```
Input : um grafo G = (V, E), vértice de origem s \in V
   // configurando todos os vértices
 1 C_v ← false \forall v \in V
 2 T_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V
 a A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
   // configurando o vértice de origem
 4 C_s \leftarrow \mathbf{true}
 5 tempo \leftarrow 0
   // preparando fila de visitas
 6 S \leftarrow Pilha()
 7 S.push(s)
   // propagação das visitas
8 while S.empty() = false do
        tempo \leftarrow tempo + 1
        u \leftarrow S.pop()
10
        T_u \leftarrow \text{tempo}
11
        foreach v \in N(u) do
12
            if C_v = false then
13
                 C_v \leftarrow \mathbf{true}
14
                 A_v \leftarrow u
15
                 S.push(v)
16
17 return (C, T, A)
```

Caminhos e Ciclos

Este capítulo tem o objetivo de introduzir o conceito de caminhos e ciclos, e seus principais problemas. Dois problemas clássicos serão definidos e algoritmos para os mesmos, apresentados.

Antes de iniciar a abordar os conteúdos deste capítulo, é importante entender o que é um caminho e um ciclo, para estabelecer suas diferenças no contexto de grafos. Um caminho é uma sequência de vértices $\langle v_1, v_2, \dots v_n \rangle$ conectados por uma aresta ou arco. Gross e Yellen (2006) definem um caminho como um grafo com dois vértices com grau 1 e os demais vértices com grau 2, formando uma estrutura linear. Um ciclo (ou circuito) é uma cadeia fechada de vértices $\langle v_1, v_2, \dots, v_n, v_1 \rangle$ onde cada par consecutivo é conectado por uma aresta ou arco. É como um caminho com o fim e o início conectados.

4.1 Caminhos e Ciclos Eulerianos

Dado um grafo orientado ou não orientado G=(V,E), um caminho Euleriano é uma "trilha" ou seja, uma sequência de arestas/arcos onde cada aresta/arco é visitada(o) uma

¹ Em inglês, chamado de *path*.

² Em inglês, chamado de *cycle* ou *circuit*.

única vez. O ciclo Euleriano é semelhante ao caminho, com exceção de que começa e termina na mesma aresta/arco. Um grafo é dito Euleriano se possui um ciclo Euleriano.

Os problemas de caminho e ciclo Euleriano surgiram com o conhecido problema das Sete Pontes de Königsberg por Euler em 1736. O problema consistia em atravessar as todas as sete pontes da cidade de Königsberg da Prussia (hoje Kaliningrado na Rússia) sem repetí-las.

Observando um mapa antigo das sete pontes, você consegue determinar o caminho Euleriano? Figura 5 – Mapa das sete pontes de Königsberg na época de in Euler.

9

10

11

else

4.1.1 Algoritmo de Hierholzer

return (false,null)

return (true, Ciclo)

O algoritmo de Hierholzer (Algoritmo 5) foi desenvolvido em 1873. Ele identifica o ciclo Euleriano em tempo O(|E|).

```
Algoritmo 5: Algoritmo de Hierholzer.

Input :um grafo G = (V, E)

1 foreach e \in E do

2 C_e \leftarrow false

3 v \leftarrow selecionar um v \in V arbitrariamente

// "buscarSubcicloEuleriano" invoca o Algoritmo 6

4 (r, Ciclo) \leftarrow buscarSubcicloEuleriano(G, v, C)

5 if r = false then

6 return (false,null)

7 else

8 if \exists e \in E : C_e = false then
```

Algoritmo 6: Algoritmo de Auxiliar "buscar Subciclo Euleriano". **Input** : um grafo G = (V, E), um vértice $v \in V$, o vetor de arestas visitadas C1 $Ciclo \leftarrow (v)$ 2 $t \leftarrow v$ з repeat // Só prossegue se existir uma aresta não-visitada conectada a Ciclo. if $\nexists u \in N(v)$: $C_{\{u,v\}} =$ false then return (false,null) 5 6 else $\{v, u\} \leftarrow$ selecionar uma aresta $e \in E$ tal que C_e = **false** 7 $C_{\{v,u\}} \leftarrow \mathbf{true}$ 8 $v \leftarrow u$ // Adiciona o vértice v ao final do ciclo. 10 $Ciclo \leftarrow Ciclo \cdot (v)$ 11 **until** v = t/* Para todo vértice x no Ciclo que tenha uma aresta adjacente não */ visitada. 12 **foreach** $x \in \{u \in Ciclo : \exists \{u, w\} \in \{e \in E : C_e = false\}\}\$ **do** $(r,Ciclo') \leftarrow buscarSubcicloEuleriano(G,x,C)$ 13 if r = false then 14 return (false,null) 15 Assumindo que $Ciclo = \langle v_1, v_2, \dots, x, \dots, v_1 \rangle$ e $Ciclo' = \langle x, u_1, u_2, \dots, u_k, x \rangle$, alterar 16 Ciclo para Ciclo = $\langle v_1, v_2, ..., \underline{x}, u_1, u_2, ..., u_k, x, ..., v_1 \rangle$, ou seja, inserir o Ciclo' no lugar da posição de *x* em *Ciclo*. 17 return (true, Ciclo)

Desafio

Explique porque a complexidade de Algoritmo de Hierholzer é de O(|E|).

Teorema 4.1.1. Um grafo não-orientado G = (V, E) é (ou possui um ciclo) Euleriano se e

somente se G é conectado e cada vértice tem um grau par.

Prova: Para o grafo conectado G, para todo $m \ge 0$, considere S(m) ser a hipótese de que se G têm m arestas e todos os graus dos vértices forem pares, então G é Euleriano.

Vamos a prova por indução.

A base da indução é o S(0). Nessa hipótese, G não tem arestas, então para todo $v \in V$, $d_v = 0$. Como zero é par G é trivialmente Euleriano.

O passo da indução implica que as hipoteses $S(0) \wedge S(1) \wedge ... \wedge S(k-1) \implies S(k)$. Suponha um $k \geq 1$ e assuma que $S(1) \wedge ... \wedge S(k+1)$ é verdade. Precisa-se provar que S(k) é verdade. Suponha que G tenha k arestas, é conectado e possui somente vértices com valor de grau par.

- Desde que G é um grafo conectado e possui vértices com grau par, o menor grau é 2. Então esse grafo G precisa ter um ciclo C.
- Suponha um novo grafo H gerado a partir de G sem as arestas que estão no ciclo C. Note que H pode estar desconectado. Pode-se dizer que H é a união dos componentes conectados H₁, H₂,... H_t. O grau dos vértices cada H_i precisa ser par.
- Aplicando a hipótese de indução a cada H_i , que é $S(|E(H_1)|), ..., S(|E(H_t)|)$, cada H_i terá um ciclo Euleriano C_i .
- Pode-se criar um circuito Euleriano para G por dividir o ciclo C em ciclos C_i.
 Primeiro, comece em qualquer vértice em C_i e percorra até atingir outro H_i.
 Então, percorra C_i e volte ao C até atingir o próximo H_i.

Finalmente, G precisa ser Euleriano. Isso completa o passo da indução como $S(0) \land S(1) \land ... \land S(k-1) \implies S(k)$. Por esse princípio, para $m \ge 0$, S(m) é verdadeiro.

4.2 Caminhos e Ciclos Hamiltonianos

Ciclos ou caminhos Hamiltonianos são aqueles que percorrem todos os vértices de um grafo apenas uma vez. Mais especificamente para um ciclo Hamiltoniano, o início e o fim terminam no mesmo vértice. O nome Hamiltoniano vem de William Rowan Hamilton, o inventor de um jogo que desafia a buscar um ciclo pelas arestas de dodecaedro (figura tridimensional de 12 faces).

Um grafo é dito Hamiltoniano se possui um ciclo Hamiltoniano.

Há |V|! diferentes sequências de vértices que podem ser caminhos Hamiltonianos, então, um algoritmo de força-bruta demanda muito tempo computacional. O problema de decisão para encontrar um caminho ou ciclo Hamiltoniano é considerado NP-Completo.

4.2.1 Caixeiro Viajante

Dado um grafo completo³ G = (V, E, w) no qual V é o conjunto de vértices, E é o conjunto de arestas e $w : E \to \mathbb{R}^+$ é a função dos pesos (ou custo ou distâncias), busca-se pelo ciclo Hamiltoniano de menor soma total de peso (menor custo ou distância).

Um dos algoritmos mais eficientes para resolvê-lo é o de programação dinâmica Held-Karp (ou Bellman–Held–Karp, no Algoritmo 7). No entanto, o mesmo demanda tempo computacional de $O(2^{|V|}|V|^2)$.

O algoritmo de Bellman-Held-Karp é de programação dinâmica e considera que "cada subcaminho de um caminho de distância mínima é mínimo".

Desafio

Execute o Algoritmo 7 sobre o grafo $G = (V = \{1, 2, 3, 4\}, E = V \times V, w)$, no qual $w(\{1, 2\}) \to 10$, $w(\{1, 3\}) \to 15$, $w(\{1, 4\}) \to 20$, $w(\{2, 3\}) \to 35$, $w(\{2, 4\}) \to 25$ e $w(\{3, 4\}) \to 30$.

A resposta deve ser 80.

Em um grafo completo, o conjunto de arestas é definido por $E = V \times V$.

Algoritmo 7: Algoritmo de Bellman-Held-Karp.

```
Input :um grafo G = (V, E = V \times V, w)

1 for k \leftarrow 2 to |V| do

2 |C(\{k\}, k) \leftarrow w((1, k))

3 for s \leftarrow 2 to |V| - 1 do

4 | foreach S \in \{x \subseteq \{2, 3, ..., |V|\} : |x| = s\} do

5 | foreach v \in S do

6 | |C(S, v) \leftarrow \min_{u \neq v, u \in S} \{C(S \setminus \{v\}, u) + w((u, v))\}

7 return \min_{v \in V \setminus \{1\}} \{C(\{2, 3, ..., |V|\}, v) + w((v, 1))\}
```

Caminhos Mínimos

Em um problema de Caminho Mínimo, há um grafo ponderado orientado ou não G = (V, E, w), onde V é o conjunto de vértices, E é o conjunto de arcos ou arestas, e $w : E \to \mathbb{R}$ é a função que representa o peso entre dois vértices (distância ou custo das arestas). Para um caminho $p = \langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle$ seu peso é dado por $w(p) = \sum_{i=2}^k w(v_{i-1}, v_i)$ (CORMEN et al., 2012).

O peso de um caminho mínimo de u a v é dado por

$$\delta(u,v) = \begin{cases} \min\{w(p) : u \stackrel{p}{\leadsto} v\}, & \text{se há um caminho de } u \text{ para } v, \\ \infty, & \text{caso contrário.} \end{cases}$$
 (5.1)

Há algumas variantes para os problemas de caminho mínimo (CORMEN et al., 2012):

- Problema de caminhos mínimos de fonte única: dado um grafo ponderado G = (V, E, w) e um vértice de origem $s \in V$, encontrar o caminho de custo $\delta(s, v)$ para todo o $v \in V$;
- Problema de caminhos mínimos para um destino:dado um grafo ponderado G=(V,E,w), um vértice de destino $t\in V$, determinar o caminho de custo $\delta(v,t)$ para todo o $v\in V$;

• Problema de caminhos mínimos para um par: dado um grafo ponderado G = (V, E, w), um vértice de origem $s \in V$ e um vértice de destino t, determinar o caminho de custo $\delta(s, t)$;

• Problema de caminhos mínimos para todos os pares: dado um grafo ponderado G = (V, E, w), encontrar o caminho de curso $\delta(u, v)$ para todo o par $u, v \in V$.

Pesos Negativos

Os problemas de caminho mínimo geralmente operam sem erros em grafos com pesos negativos. Uma exceção a isso é quando há um ciclo com peso negativo. Nesse caso, nunca haverá um peso definido, pois é sempre possível diminuir o peso total do caminho percorrendo o ciclo mais uma vez.

Inicialização e Relaxamento

Os Algoritmos 8 e 9 são utilizados em diversos algoritmos de resolução de caminhos mínimos. A estrutura de dados D é referente a estimativa de caminho que será obtida ao longo da execução de um caminho mínimo para cada vértice $v \in V$. A estrutura de dados A é utilizada para identificar o vértice anterior em cada caminho mínimo para

um vértice $v \in V$.

Algoritmo 8: Inicialização de G.

Input : um grafo G = (V, E, w), um vértice de origem $s \in V$

// inicialização

- 1 $D_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V$
- 2 $A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V$
- 3 D_s ← 0
- 4 return (D, A)

Algoritmo 9: Relaxamento de v.

Input : um grafo $G = (V, E, w)^a$, $(u, v) \in E$, A, D

1 **if** $D_v > D_u + w((u, v))$ **then**

$$\begin{array}{c|c} 2 & D_v \leftarrow D_u + w((u,v)) \end{array}$$

5.1 Propriedades de Caminhos Mínimos

5.1.1 Propriedade de subcaminhos de caminhos mínimos o são

Lema 5.1.1. Dado um grafo ponderado G = (V, E, w), um caminho mínimo entre v_1 e v_k $p = \langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle$, suponha que, para quaisquer i e j, $1 \le i \le j \le k$, todo o subcaminho de p chamado de $p_{ij} = \langle v_i, v_{i+1}, ..., v_j \rangle$ é um caminho mínimo de v_i a v_j .

Prova: Se o caminho p for decomposto em $v_1 \overset{p_{1i}}{\leadsto} v_i \overset{p_{ij}}{\leadsto} v_j \overset{p_{jk}}{\leadsto} v_k$, têm-se $w(p) = w(p_{0j}) + w(p_{ij}) + w(p_{jk})$. Suponha que exista um caminho p'_{ij} de v_i a v_j com peso $w(p'_{ij}) < w(p_{ij})$. Então, $v_1 \overset{p_{1i}}{\leadsto} v_i \overset{p'_{ij}}{\leadsto} v_j \overset{p_{jk}}{\leadsto} v_k$ é um caminho de v_1 a v_k cujo o peso $w(p) = w(p_{0j}) + w(p'_{ij}) + w(p_{jk})$ é menor do que w(p), o que contradiz a hipótese de que p seja um caminho mínimo de v_1 a v_k .

Para o caso de G ser não-dirigido, deve-se realizar o relaxamento em (u, v) e (v, u) para uma aresta $\{u, v\} \in E$, ou seja, deve-se realizar o relaxamento nos dois sentidos.

5.1.2 Propriedade de desigualdade triangular

Lema 5.1.2. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado e $s \in V$ um vértice de origem, então para todas as arcos/arestas $(u, v) \in E$ têm-se

$$\delta(s, \nu) \le \delta(s, u) + w((u, \nu)). \tag{5.2}$$

Prova: Suponha que p seja um caminho entre s e v. Então, p não tem peso maior do que qualquer outro caminho de s a v. Especificamente, p não possui peso maior que o caminho de s até o vértice u que utiliza a aresta/arco (u, v) para atingir o destino v.

5.1.3 Propriedade de limite superior

Lema 5.1.3. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado dirigido ou não com a função de peso $w : E \to \mathbb{R}$. Seja $s \in V$ o vértice de origem, considera-se também o grafo G inicializado (Algoritmo 8). Então, $D_v \ge \delta(s, v)$ para todo $v \in V$, e esse invariante é mantido para qualquer sequência de etapas de relaxamentos em G (Algoritmo 9). Além disso, tão logo D_v alcance seu limite inferior $\delta(s, v)$, nunca mais se altera.

Prova: Prova-se que o invariante $D_v \ge \delta(s, v)$ para todo o vértice $v \in V$ por indução em relação ao número de etapas de relaxamento.

Para a base da indução, $D_v \ge \delta(s, v)$ é verdadeiro após a inicialização (Algoritmo 8), pois esse procedimento define que $D_v = \infty$ para todo $v \in V \setminus \{s\}$, ou seja, $D_v \ge \delta(s, v)$ mesmo que v seja inatingível em um caminho mínimo a partir de s. Nesse momento $D_s = 0 \ge \delta(s, s)$, observando que $\delta(s, s) = \infty$ caso s participa de um ciclo negativo.

Para o passo da indução, considere o relaxamento de uma aresta/arco (u, v). Pela hipótese de indução, $D_x \ge \delta(s, x)$ para todo o $x \in V$ antes do relaxamento. O único valor

de D que pode mudar é D_{ν} . Se ele mudar, têm-se

$$D_{v} = D_{u} + w((u, v))$$

$$\geq \delta(s, u) + w((u, v)) \text{ (pela hipótese da indução)}$$

$$\geq \delta(s, v) \text{ (pela desigualdade triangular,}$$

$$\text{Lema 5.1.2)}$$
(5.3)

e, portanto o invariante é mantido.

Para demonstrar que D_v não se altera depois que $D_v = \delta(s, v)$, por ter alcaçado seu limite inferior, D_v não pode diminuir porque $D_v \ge \delta(s, v)$ e não pode aumentar porque o relaxamento não aumenta valores de D.

5.1.4 Propriedade de inexistência de caminho

Corolário 5.1.4. Supõe-se que, em um grafo G = (V, E, w) ponderado dirigido ou não, nenhum caminho conecte o vértice de origem $s \in V$ a um vértice $v \in V$. Então, depois que o grafo G é inicializado (Algoritmo 8), temos $D_v = \delta(s, v) = \infty$ e essa desigualdade é mantida como um invariante para qualquer sequência de etapas de relaxamento (Algoritmo 9) nas arestas de G;

Prova: Pela propriedade de limite superior (Lema 5.1.3), têm-se sempre $\infty = \delta(s, v) \le D_v$, portanto $D_v = \infty = \delta(s, v)$.

5.1.5 Propriedade de convergência

Lema 5.1.5. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado dirigido ou não, $s \in V$ um vértice de origem $e \ s \leadsto u \to v$ um caminho mínimo de $s \ a \ v \ em \ G$. Suponha que $G \ s$ eja inicializado (Algoritmo 8) $e \ d$ epois uma sequência de etapas de relaxamento (Algoritmo 9) $e \ e$ executado para todas as arestas/arcos de $G \ Se \ D_u = \delta(s, u)$ em qualquer tempo anterior da chamada, então $D_u = \delta(s, u)$ igual em toda a chamada.

Prova: Pela propriedade do limite superior (Lema 5.1.3), se $D_u = \delta(s, u)$ em algum momento antes do relaxamento da aresta/arco (u, v), então essa igualdade se mantém válida a partir de sua definição. Em particular, após o relaxamento (Algoritmo 9) da aresta/arco (u, v), têm-se:

$$D_v \le D_u + w((u, v))$$
 pelo Corolário 5.1.4)
= $\delta(s, u) + w((u, v))$ (5.4)
= $\delta(s, v)$ pelo Lema 5.1.1.)

Pela propriedade do limite superior (Lema 5.1.3) $D_v \ge \delta(s, v)$, da qual concluímos que $D_v = \delta(s, v)$, e essa igualdade é mantida daí em diante.

5.1.6 Propriedade de relaxamento de caminho

Lema 5.1.6. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado dirigido ou não $e s \in V$ um vértice de origem. Considere qualquer caminho mínimo $p = \langle v_1, v_2, \dots v_k \rangle$ de $s = v_1$ a v_k . Se G é inicializado (Algoritmo 8) e depois ocorre uma sequência de etapas de relaxamento (Algoritmo 9) que inclui, pela ordem, relaxar as arestas/arcos $(v_1, v_2), (v_2, v_3), \dots (v_{k-1}, v_k),$ então $D_k = \delta(s, v_k)$ depois desses relaxamentos e todas as vezes daí em diante. Essa propriedade se mantém válida, não importa quais outros relaxamentos forem realizados.

Prova: Esta prova é realizada por indução, na qual têm-se $D_{v_i} = \delta(s, v_i)$ depois que o i-ésimo aresta/arco do caminho p é relaxado.

Para a base, i=1 antes que quaisquer arestas/arcos em p sejam relaxados. Têm-se $D_{v_1}=D_s=0=\delta(s,s)$ pela inicialização. Pela propriedade do limite superior (Lema 5.1.3) o valor D_s nunca se altera depois da inicialização.

Pelo passo da indução, supõe-se que $v_{i-1} = \delta(s, v_{i-1})$ e examina-se o que acontece quando se relaxa a aresta (v_{i-1}, v_i) . Pela propriedade de convergência (Lema 5.1.5), após o relaxamento dessa aresta, têm-se $D_v = \delta(s, v_i)$ e essa igualdade é mantida todas as vezes depois disso. \blacksquare

5.1.7 Propriedade de relaxamento e árvores de caminho mínimo

Lema 5.1.7. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado dirigido ou não e si nV um vértice de origem, suponha que G não possua um ciclo de peso negativo que possa ser atingido por s. Então, depois que o grafo G é inicializado (Algoritmo 8), o subgrafo dos predecessores $G_{\pi} = (V_{\pi}, E_{\pi})$ forma uma árvore enraizada em s, e qualquer sequência de etapas de relaxamento em arestas em G (Algoritmo 9) mantém essa propriedade invariante.

Prova: Inicialmentem o único vértice em G_{π} é o vértice s, e o lema é trivialmente verdade. Considere um subgrafo dos predecessores G_{π} que surja depois de uma sequência de etapas de relavamento.

Primeiro, prova-se que o subgrafo é acíclico. Suponha por contradição que alguma etapa de relaxamento cria um ciclo no grafo G_{π} . Seja $c = \langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle$ o ciclo onde $v_1 = v_k$. Então, $A_{v_i} = v_{i-1}$ para i = 1, 2, ..., k e, sem prejuízo de generalidade, pode-se supor que o relaxamento de arestas (v_{k-1}, v_k) criou o ciclo em G_{π} . Afirma-se que todos os vértices do ciclo c podem ser atingidos por s, pois cada um tem um predecessor não nulo (**null**). Portanto, uma estimativa de caminho mínimo fora atribuída a cada vértice em c quando um valor atribuídoo à A_v não foi igual a **null**. Pela propriedade do limite superior (Lema 5.1.3), cada vértice no ciclo c tem um peso de caminho mínimo infinito, o que implica que ele pode ser atingido por s.

Examina-se as estimativas de caminhos mínimos em c imediatamente antes de chamar o procedimento de relaxamento (Algoritmo 9) passando os parâmetros G, (v_{k-1}, v_k) , A, D e mostra-se que c é um ciclo de peso negativo, contradizendo a hipótese que G não possui um ciclo negativo que possa ser atingido por s. Imediatamente antes da chamada, têm0se $A_{v_i} = v_{i-1}$ para i = 2, 3, ..., k-1. Assim, para i = 2, 3, ..., k-1, a última atualização para D_{v_i} foi realizada pela atribuição $D_{v_i} \leftarrow D_{v_{i-1}} + w((v_{i-1}, v_i))$. Se $D_{v_{i-1}}$ mudou desde então, ela diminuiu. Por essa razão, imediatamente antes da chamada de relaxamento, têm-se

$$D_{v_i} \ge D_{v_{i-1}} + w((v_{i-1}, v_i)) \forall i \in \{2, 3, \dots, k-1\}$$
(5.5)

Como A_k é alterado pela chamada, imediatamente antes têm-se também a desigualdade estrita

$$D_{\nu_k} > D_{\nu_{k-1}} + w((\nu_{k-1}, \nu_k)). \tag{5.6}$$

Somando essa desigualdade estrita com as k-1 desigualdades (Equação (5.5)), obtêm-se a soma das estimativas dos caminhos mínimos em torno do ciclo c:

$$\sum_{i=2}^{k} D_{v_i} > \sum_{i=2}^{k} \left(D_{v_{i-1}} + w((v_{i-1}, v_i)) \right) = \sum_{i=2}^{k} D_{v_{i-1}} + \sum_{i=2}^{k} w((v_{i-1}, v_i)).$$
 (5.7)

Mas,

$$\sum_{i=2}^{k} D_{\nu_i} = \sum_{i=2}^{k} D_{\nu_{i-1}},\tag{5.8}$$

já que cada vértice no ciclo \boldsymbol{c} aparece exatamente uma vez em cada somatório. Esa desigualdade implica

$$0 > \sum_{i=2}^{k} w((v_{i-1}, v_i)). \tag{5.9}$$

Assim a soma dos pesos no ciclo c é negativa, o que dá acontradição desejada.

Agora, provamos que G_{π} é acíclico. Para mostrar que ele forma uma árvore enraizada em s, basta provar que há um único caminho simples de s a v em G_{π} para cada $v \in V_{\pi}$.

Primeiro, deve-se mostrar que existe um caminho de s a cada vértice em $v \in V_{\pi}$. Os vértices em V_{π} são os que têm os valores A não **null**, e o vértice s. Aqui a ideia é provar a indução que existe em um caminho de s para todos os vértices em V_{π} .

Para concluir a prova do lema, deve-se mostrar agora que, para qualquer vértice $v \in V_{\pi}$, o grafo G_{π} contém no máximo um caminho simples de s a v. Suponha o contrário: que existam dois caminhos simples de s a algum outro vértice $p_1 \langle s \leadsto u \leadsto x \to z \leadsto v$, e $p_2 \langle s \leadsto u \leadsto y \to z \leadsto v$ onde $x \neq y$. Mas então $A_z = x$ e $A_z = y$ o que implica uma contradição, pois x = y. Conclui-se que G_{π} contém um caminho simples único de s a v e G_{π} forma uma árvore enraizada em s.

5.1.8 Propriedade de subgrafo dos predecessores

Lema 5.1.8. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado orientado ou não e um vértice de origem $s \in V$. Suponha que G não possua um ciclo de peso negativo que possa ser atingido

por s. Chama-se de inicialização o procedimento do inicializado Algoritmo 8 e depois executar qualquer sequência de etapas de relaxamento de arestas de G (Algoritmo 9) que produza $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$. Então, o subgrafo predecessor $G_{\pi}(V_{\pi}, E_{\pi})$ é uma árvore de caminhos mínimos com uma raiz em s.

Prova: Para ilustrar a primeira propriedade, deve-se mostrar V_{π} é o conjunto de vértices atingidos por s. Por definição, um peso de caminho mínimo $\delta(s,v)$ é finito sse v pode ser alcançado por s. Isso implica que os vértices atingidos por s possuem peso de caminho finito. Porém, um vértice $v \in V \setminus \{s\}$ recebeu um valor finito para D_v sse $A_v \neq \mathbf{null}$. Assim, os vértices em V_{π} são exatamente aqueles que podem ser alcançados por s.

O Lema 5.1.7 define que após a inicialização, G_{π} possui raiz em s e assim permanece mesmo depois de sucessivas etapas de relaxamento.

Agora, prova-se que para todo vértice em $v \in V_{\pi}$, o único caminho simples em G_{π} de s a v é o caminho mínimo de s a v em G. Seja $p = \langle v_1, v_2, \dots v_k \rangle$, onde $v_1 = s$ e $v_k = v$. Para $i = 2, 3, \dots, k$, temos $D_v = \delta(s, v_i)$ e também $D_v \geq D_{v_{i-1}} + w \big((v_{i-1}, v_i) \big)$, do que concluímos $w \big((v_{i-1}, v_i) \big) \leq \delta(s, v_i) - \delta(s, v_{i-1})$. A soma dos pesos ao longo de p produz

$$w(p) = \sum_{i=2}^{k} w((v_{i-1}, v_i))$$

$$\leq \sum_{i=2}^{k} \delta(s, v_i) - \delta(s, v_{i-1})$$

$$= \delta(s, v_k) - \delta(s, v_0)$$

$$= \delta(s, v_k)$$

$$(5.10)$$

Assim $w(p) \le \delta(s, v_k)$. Visto que $\delta(s, v_k)$ é um limite inferior para o peso de qualquer caminho de s a v_k , conclui-se que $w(p) = \delta(s, v_k)$. Deste modo, p é um caminho mínimo de s a $v = v_k$.

5.2 Bellman-Ford

O algoritmo de Bellman-Ford resolve o problema de caminhos minimos de uma única fonte. Um pseudo-código está representado no Algoritmo 10. Como entrada para o algoritmo deve-se determinar um grafo ponderado orientado ou não G = (V, E, w), onde V é o conjunto de vértices, E o conjunto de arestas/arcos e $w: E \to \mathbb{R}$, e um vértice de origem $s \in V$. O algoritmo devolve um valor booleano **false** quando não foi encontrado um ciclo de peso negativo em G. Caso contrário, retorna **true**, o antecessor de cada vértice v no caminho mínimo em A_v e a peso $\delta(s, v)$ em D_v .

O algoritmo vai progressivamente diminuindo a estimativa de peso do caminho de s a $v \in V$ até que se obtenha o caminho mínimo e $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$.

```
Algoritmo 10: Algoritmo de Bellman-Ford.
```

```
Input : um grafo G = (V, E, w), um vértice de origem s \in V
   // inicialização
 1 D_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V
2 A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
3 D_s ← 0
 4 for i \leftarrow 1 to |V| - 1 do
        foreach (u, v) \in E do
            // relaxamento
            if D_v > D_u + w((u, v)) then
 6
                 D_v \leftarrow D_u + w((u, v))
                 A_v \leftarrow u
 8
 9 foreach (u, v) \in E do
        if D_v > D_u + w((u, v)) then
10
            return (false,null,null)
11
12 return (true, D, A)
```

5.2. Bellman-Ford 51

5.2.1 Complexidade de Bellman-Ford

Quanto a complexidade computacional em tempo computacional de Bellman-Ford, observando as primeiras instruções, têm-se a inicialização que demanda $\Theta(|V|)$ pois as estruturas são inicializadas para cada vértice. A partir do primeiro conjunto de laços de repetição, há o laço mais externo que repete |V|-1 vezes. Para cada repetição desse laço, passa-se por cada aresta em E, logo esse primeiro conjunto de laços dita (|V|-1)|E| execuções da comparação na linha 6. O último laço de repetição, faz ao máximo |E| verificações da comparação na linha 10. Então, o algoritmo de Bellman-Ford é executado no tempo computacional de O(|V||E|).

5.2.2 Corretude de Bellman-Ford

Lema 5.2.1. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado e um vértice de origem $s \in V$, suponha que G não possua nenhum ciclo de peso negativo que possa ser alcançado por s. Então, depois de executar as |V| - 1 iterações nas linhas 4 a 8 com o algoritmo de Bellman-Ford (Algoritmo 10), têm-se $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$.

Prova: Prova-se o esse lema através da propriedade de relaxamento de caminho (Lema 5.1.6). Considera-se que qualquer vértice v possa ser atingido por s e seja $p = \langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle$ um caminho mínimo de s a v, no qual $v_1 = s$ e $v_k = v$. Como caminhos mínimos são simples, p tem no máximo |V|-1 arestas/arcos, sendo $k \le |V|-1$. Cada uma das |V|-1 iterações do laço da linha q relaxa todas as q arestas/arcos. Entre as arestas relaxadas na q-ésima iteração, para q are q and q are q and q are q are q and q are q are q and q are q are

Corolário 5.2.2. Seja G = (V, E, w) um grafo ponderado dirigido ou não e $s \in V$ o vértice de origem, supõe-se que G não tenha nenhum ciclo negativo que possa ser atingido por s. Então, para cada vértice $v \in V$, existe um caminho de s a v sse o algoritmo de Bellman-Ford termina com $D_v < \infty$ quando é executado para G e s.

Prova: Se $v \in V$ pode ser atingido por s, então existe uma aresta/arco (u, v). Então, $\delta(s, v) < \infty$ através da propriedade de convergência (Lema 5.1.5).

Teorema 5.2.3. Considera-se o algoritmo de Bellman-Ford (Algoritmo 10) executado para um grafo G = (V, E, w) e o vértice de origem $s \in V$. Se G não contém nenhum ciclo de custo negativo, que pode ser alcançado de s, então o algoritmo retorna **true**, $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$ e o subgrafo predecessor G_{π} é uma árvore de caminhos mínimos com raiz em s. Se G contém um ciclo de peso negativo que possa ser atingido por s, então o algoritmo retorna **false**.

Prova: Suponha que o grafo G não tenha um ciclo de peso negativo atingível por s. Primeiro, prova-se que $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$. Se o vértice v pode ser atingido por s, então o Lema 5.2.1 prova essa afirmação. Se v não pode ser atingido por s, a prova decorre da propriedade da inexistência de caminho (Corolário 5.1.4). Portanto, a afirmação está provada. A propriedade de subgrafo dos predecessores (Lema 5.1.8) juntamente com essa última afirmação implica que G_π é uma árvore de caminhos mínimos. Agora, usa-se a afirmação para mostrar que Bellman-Ford retorna **true**. No término, têm-se para todas as arestas/arcos $(u, v) \in E$,

$$D_{v} = \delta(s, v)$$

$$\leq \delta(s, u) + w((u, v)) \text{ (pela designal dade triangular - Lema 5.1.2)}$$

$$= D_{u} + w((u, v)),$$
(5.11)

e, assim, nenhum dos testes na linha 10 serão verdadeiros e Bellamn-Ford retorna **false**. Então, ele retorna **true**.

Agora, suponha que o grafo G contenha o ciclo de peso negativo que possa ser atingido por s. Seja esse ciclo $c = \langle v_1, v_2, ..., v_k \rangle$, onde $v_1 = v_k$. Então,

$$\sum_{i=2}^{k} w((v_{i-1}, v_i)) < 0 \tag{5.12}$$

5.3. Dijkstra 53

Considere, por contradição, que o algoritmo de Bellman-Ford retorna **true**. Assim, $D_{v_i} \leq D_{v_{i-1}} + w((v_{i-1}, v_i))$ para i = 2, 3, ..., k. Somando as desigualdades em torno do ciclo c têm-se

$$\sum_{i=2}^{k} D_{\nu_i} \le \sum_{i=2}^{k} D_{\nu_{i-1}} + w((\nu_{i-1}, \nu_i)) = \sum_{i=2}^{k} D_{\nu_{i-1}} + \sum_{i=2}^{k} w((\nu_{i-1}, \nu_i)).$$
 (5.13)

Como $v_0 = v_k$, cada vértice em c aparece exatamente apenas uma vez em cada um dos somatórios, portanto

$$\sum_{i=2}^{k} D_{\nu_i} = \sum_{i=2}^{k} D_{\nu_{i-1}}$$
 (5.14)

Além disso, pelo Corolário 5.2.2, D_{v_i} é finito para i = 2, 3, ..., k. Assim,

$$0 \le \sum_{i=2}^{k} w((v_{i-1}, v_i)), \tag{5.15}$$

o que contradiz a desigualdade da Equação (5.12). Conclui-se que o algoritmo de Bellman-Ford retorna **true** se o grafo G não contém nenhum ciclo negativo que possa ser alcançado a partir da fonte e **false** caso contrário.

5.3 Dijkstra

O algoritmo de Dijkstra resolve o problema de encontrar um problema de caminho mínimos de fonte única em um grafo G = (V, E, w) ponderados dirigidos ou não. Para esse algoritmo, as arestas/arcos não devem ter pesos negativos. Então, a função de pesos é redefinida como $w: E \to \mathbb{R}^+_*$. A vantagem está em o algoritmo de Dijkstra ser mais eficiente que o do Bellman-Ford se as for utilizada uma estrutura de dados adequada.

O algoritmo repetidamente seleciona o vértice de menor custo estimado até então. Quando esse vértice é selecionado, ele não é mais atualizado e sua distância é propagada para suas adjacências. A estrutura de dados C é utilizada no pseudo-código abaixo para definir se um vértice foi visitado (contém **true**) ou não (contém **false**).

Algoritmo 11: Algoritmo de Dijkstra.

```
Input :um grafo G = (V, E, w : E \to \mathbb{R}^+_*), um vértice de origem s \in V

1 D_v \leftarrow \infty \forall v \in V

2 A_v \leftarrow null \forall v \in V

3 C_v \leftarrow false \forall v \in V

4 D_s \leftarrow 0

5 while \exists v \in V(C_v = false) do

6 u \leftarrow arg min_{v \in V} \{D_v | C_v = false\}

7 C_u \leftarrow true

8 foreach v \in N(u) : C_v = false do

9 \text{if } D_v > D_u + w((u, v)) then

10 D_v \leftarrow D_u + w((u, v))

11 A_v \leftarrow u
```

5.3.1 Complexidade de Dijkstra

Se o algoritmo de Dijkstra manter uma fila de prioridades mínimas para mapear a distância estimada no lugar de D, o algoritmo torna-se mais eficiente que o Bellman-Ford. Seria utilizada uma operação do tipo "EXTRACT-MIN" no lugar da que está na linha 6, para encontrar o vértice com a menor distância. Ao extraí-lo da estrutura de prioridade, não mais seria necessário. Poderia-se gravar sua distância mínima em uma estrutura auxiliar e não mais utilizar a estrutura de visitas C. Ao atualizar as distâncias, poderia-se utilizar a operação de "DECREASE-KEY" da fila de prioridades no lugar da operação da linha 10.

Para essa fila de prioridades, poderia se utilizar um Heap, como o Heap Fibonacci, no qual a implementação das operações supracitadas tem complexidade de tempo computacional $O(\log_2 n)$ para o "DECREASE-KEY" e O(1) para o "EXTRACT-MIN". Para

5.3. *Dijkstra* 55

essa aplicação, n = |V|. Utilizando essa estrutura de dados, sabe-se que no máximo executa-se |E| operações de "DECREASE-KEY" e |V| operações de "EXTRACT-MIN". Então a complexidade computacional seria $O((|V| + |E|)\log_2 |V|)$.

5.3.2 Corretude do Algoritmo de Dijkstra

Teorema 5.3.1. Dado um grafo $G = (V, E, w : E \to \mathbb{R}^+_*)$ e um vértice de origem $s \in V$, o algoritmo de Dijkstra termina com $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$.

Prova: Usa-se a seguinte invariante de laço: no início de cada iteração do laço das linhas 5-11, $D_v = \delta(s,v)$ para todo v o qual $C_v = \mathbf{true}$. Para demonstrar isso, diz-se que $D_v = \delta(s,v)$ no momento em que v é marcado como visitado, ou seja, na linha 7. Uma vez demonstrado isso, recorre-se à propriedade do limite superior (Lema 5.1.3) para demonstrar que a igualdade é válida em todos os momentos a partir desse.

Inicialização: Inicialmente, C_u = **false** para todos $u \in V$. Então, a invariante é trivialmente verdadeiro.

Manutenção:

Por contradição, seja u o primeiro vértice para o qual $D_u \neq \delta(s, u)$ quando C_u tornase **true**. O vértice u não pode ser s, pois $D_s = \delta(s, v) = 0$ nesse momento. Como $u \neq s$, deve existir algum caminho de s a u, senão $D_u = \delta(s, u) = \infty$ pela propriedade de inexistência de caminho (Lema 5.1.4), o que contradiz $D_u \neq \delta(s, u)$.

Assume-se então que haja um mínimo caminho p de s a u. Antes de C_u se tornar **true**, o caminho p conecta um vértice v o qual C_v =**true** a u. Decompõe-se o caminho p em $s \stackrel{p_1}{\leadsto} x \to y \stackrel{p_2}{\leadsto} u$, no qual C_x =**true** e C_y =**false**. Afirma-se que $D_y = \delta(s,y)$ no momento que C_u se torna **true**. Para provar essa afirmação, observa-se que C_x =**true**. Então, u foi escolhido como primeiro vértice para o qual $D_u \neq \delta(s,u)$ quando C_u se torna **true**, tínha-se $D_x = \delta(s,x)$ quando C_x se tornou **true**. A aresta/arco (x,y) foi relaxada naquele momento, e a afirmação decorre da propriedade de convergência (Lema 5.1.5). Agora, pode-se obter uma contradição para provar que $D_u = \delta(s,u)$. Como y aparece

antes de u em um caminho mínimo de s a u e todos os pesoas das arestas/arcos são não-negativos, temos $\delta(s, y) \le \delta(s, u)$ e assim,

$$D_{y} = \delta(s, y)$$

$$\leq \delta(s, u) \tag{5.16}$$

 $\leq D_u$ (pela propriedade do limite superior – Lema 5.1.3).

Porém, como C_u =**false** e C_y =**false** quando u foi escolhido na linha 6, tem-se $D_u \le D_y$. Assim, as duas desigualdades da Equação (5.16) são de fato igualdades, o que dá

$$D_{v} = \delta(s, y) = \delta(s, u) = D_{u}. \tag{5.17}$$

Consequentemente, $D_u = \delta(s, u)$, o que contradiz a escolha de u. Conclui-se que $D_u = \delta(s, u)$ quando C_u se torna **true** e que essa igualdade é mantida até o término do algoritmo.

Término:

No término, quanto para $C_v = \mathbf{true}$ para todo $v \in V$, $D_v = \delta(s, v)$ para todo $v \in V$.

Corolário 5.3.2. Ao executar algoritmo de Dijkstra (Algoritmo 11) sobre o grafo G = (V, E, w) ponderado orientado ou não, sem ciclos de peso negativo, para o vértice de origem $s \in V$, o subgrafo dos predecessores G_{π} será uma árvore de caminhos mínimos em s.

Prova: Imediata pelo Teorema 5.3.1 e a propriedade do subgrafo dos predecessores (Lema 5.1.8). ■

5.4 Floyd-Warshall

O algoritmo de Floyd-Warshall (Algoritmo 12) encontra o caminho mínimo para um grafo G(V, E, w) ponderado dirigido ou não para todos os pares de vértices. O algoritmo

5.4. Floyd-Warshall 57

suporta arestas/arcos de pesos negativos, mas não opera em grafos com ciclos de peso negativo.

A função W (Equation (5.18)) define uma matriz de adjacências 1 para o algoritmo de Floyd-Warshall.

$$W(G(V, E, w))_{uv} = \begin{cases} 0, & \text{se } u = v, \\ w((u, v)), & \text{se } u \neq v \land (u, v) \in E, \\ \infty, & \text{se } u \neq v \land (u, v) \notin E. \end{cases}$$
 (5.18)

O algoritmo define um número de matrizes igual a |V|. Inicialmente, a matriz $D^{(0)}$ é definida como a matriz de adjacência de G (linha 1). Depois repete-se o procedimento de criar uma nova matriz e atualizar as distâncias de cada celula da nova matriz por |V| vezes (linhas 2 a 6).

Algoritmo 12: Algoritmo de Floyd-Warshall.

Input : um grafo G = (V, E, w)

$$D^{(0)} \leftarrow W(G)$$

2 foreach $k \in V$ do

seja
$$D^{(k)} = (d_{uv}^{(k)})$$
 uma nova matriz $|V| \times |V|$

foreach $u \in V$ do

foreach $v \in V$ do

$$d_{uv}^{(k)} \leftarrow \min \left\{ d_{uv}^{(k-1)}, d_{uk}^{(k-1)} + d_{kv}^{(k-1)} \right\}$$

7 return $D^{(|V|)}$

5.4.1 Complexidade de Floyd-Warshall

O algoritmo Floyd-Warshall (Algoritmo 12) demanda $|V|^2$ operações para executar a linha 1. Como há o aninhamento de três laços limitados a |V| iterações na sequência, a operação na linha 6 será executada $|V|^3$ vezes. Logo, a complexidade de tempo computacional de Floyd-Warshall é de $\Theta(|V|^3)$.

Para grafos não-dirigidos, deve-se preencher a matriz resultante de W(G) nas coordenadas (u, v) e (v, u)

Para este algoritmo, é interessante notar que foram utilizadas |V| matrizes de |V| linhas e |V| colunas. Logo a complexidade de espaço para uma implementação que utilize o pseudo-código do Algoritmo 12 utilizaria espaço computacional de $\Theta(|V|^3)$. No entanto, é possível reduzir essa complexidade de espaço computacional em $\Theta(|V|^2)$.

Desafio

Crie um pseudo-código para o Algoritmo 12 que demande complexidade de espaço computacional $\Theta(|V|^2)$.

5.4.2 Corretude de Floyd-Warshall

Desafio

Prove que quando o Floyd-Warshall pára sobre uma entrada G = (V, E, w) ele retornará as distâncias de caminhos mínimos para todo o par de vértice em V.

5.4.3 Construção de Caminhos Mínimos para Floyd-Warshall

O Algoritmo 13 além do peso dos caminhos mínimos em D, retorna a matriz dos predecessores Π , ou seja, uma matriz que indica o vértice anterior no caminho de cada

5.4. Floyd-Warshall 59

coordenada u, v.

Algoritmo 13: Algoritmo de Floyd-Warshall com Matriz dos Predecessores.

```
Input : um grafo G = (V, E, w)
1 D^{(0)} \leftarrow W(G)
    // Matriz dos predecessores
2 \Pi_{uv}^{(0)} \leftarrow (\pi_{uv}^{(0)}) uma nova matriz |V| \times |V|
 з foreach u \in V do
          foreach v \in V do
                if (u, v) \in E then
                   \pi_{uv}^{(0)} \leftarrow u
                else
 7
                    \pi_{uv}^{(0)} \leftarrow \mathbf{null}
 9 foreach k \in V do
          seja D^{(k)} = (d_{uv}^{(k)}) uma nova matriz |V| \times |V|
10
          seja \Pi^{(k)} = (\pi^{(k)}_{uv}) uma nova matriz |V| \times |V|
11
          foreach u \in V do
12
                foreach v \in V do
13
                      // atualizando matriz dos predecessores
                      \begin{array}{l} \text{if } d_{uv}^{(k-1)} > d_{uk}^{(k-1)} + d_{kv}^{(k-1)} \text{ then} \\ \\ \boxed{ \pi_{uv}^{(k)} \leftarrow \pi_{kv}^{(k-1)} } \end{array}
14
15
                      d_{uv}^{(k)} \leftarrow \min \Bigl\{ d_{uv}^{(k-1)}, d_{uk}^{(k-1)} + d_{kv}^{(k-1)} \Bigr\}
17 return (D^{(|V|)}, \Pi^{(|V|)})
```

A impressão de cada caminho pode ser realizada através do Algoritmo 14, que recebe como entrada a matriz de predecessores gerada pelo Algoritmo 13, um vértice de origem u e um de destino v. Ao terminar, o algoritmo terá impresso na tela o caminho

mínimo de u a v.

Algoritmo 14: Print-Shortest-Path.

Input : a matriz dos predecessores Π, um vértice de origem u, um vértice de destino v

```
1 if u = v then
2 print(i)
3 else
4 if \pi_{uv} = null then
5 print("Caminho inexistente de <math>u para v")
6 else
7 print-Shortest-Path(\Pi, u, \pi_{uv})
8 print(v)
```

Problemas de Travessia

Em problemas de travessia, os estados possíveis podem ser representados como vértices de um grafo e as transições de um estado para outro pode ser representado como transições entre os estados. Cada estado pode ser considerado como um arranjo de uma solução candidata a solução esperada. Nesses problemas, espera-se que os uma estado inicial (situação inicial) possa atingir um estado final através de um caminho em sucessivos estados adjacentes. Depois do grafo representar o problema, seus estados e transições, uma das buscas estudadas aqui podem ser utilizadas para localizar um estado final.

Além da busca em largura e profundidade, há outros algoritmos que podem ser utilizados para realizar uma "travessia". Se há uma função que avalia quais vértices adjacentes aos já visitados são melhores, há a *Best First Search* ou Busca do Melhor Primeiro. Uma outra busca muito conhecida em problemas de localização de caminhos (*pathfinding*) é o A*, que utiliza duas funções (objetivo e heurística) para determinar de qual vértice a busca deve continuar. Há várias buscas utilizadas para travessia que foram reportadas na literatura.

É importante ressaltar que muitos dos problemas de travessia podem ter uma quantidade exponencial de estados em relação ao número de entidades que representem o tamanho. Nesse caso, se não houver uma estratégia mais eficiente de busca, as buscas em largura e profundidade podem demandar tempo exponencial determinístico, ou seja, a execução pode demandar tempo mais elevado do que se pode aguardar para a resposta, mesmo em entradas de tamanho pequeno.

Em muitos casos, não é necessário produzir um grafo. Nesse contexto, a travessia ocorre em um grafo conceitual, onde os vértices visitados são construídos durante a busca.

Alguns dos problemas aqui citados foram obtidos a partir de Mariani (2019).

Problemas de menor caminho são um tipo bem específico de problemas de travessia.

6.1 Problema dos Canibais e Missionários

O problema dos canibais e missionários assume que três canibais e três missionários devem cruzar um rio, mas para isso possuem apenas um barco. Cada canibal e cada missionário sabe conduzir o barco. O barco suporta apenas dois indivíduos. Ao lado de cada margem, não poderá permanecer um número maior de canibais do que de missionários, pois há uma alta probabilidade de que os canibais devorem o(s) missionário(s) (MARIANI, 2019).

Existem várias formas de representar este problema. No contexto de problemas de travessia, deve-se pensar sobre a representação de cada estado, de modo que parte-se de um estado com todos os indivíduos de um lado do rio e deseja-se passá-los para outro lado. A representação de um estado que é utilizada nessa explicação é de uma dupla (α, β) , na qual $\alpha, \beta \in \{1, 2, 3\}$ e representam o número de canibais e missionários respectivamente que permanecem no lado indesejado do rio. Enumerando todos os

estados teria-se

$$\{(0,0), (0,1), (0,2), (0,3),$$

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

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

$$(3,0), (3,1), (3,2), (3,3)\}.$$

$$(6.1)$$

São ao todo 16 estados. O estado (3,3) representa que três canibais e três missionários estão do lado indesejado do rio, ou seja, representa o estado inicial. O estado (0,0) representa o estado final (MARIANI, 2019).

Em nenhum momento, pode haver mais canibais que missionários em qualquer uma das margens do rio. Então, o subconjunto de estados $\{(2,1),(3,2),(3,1)\}$ não podem ser admitidos, pois haveria um número maior de canibais que o número de missionários na margem indesejada. Há outros estados inadmissíveis que devem considerar o número maior de canibais na outra margem. Desse modo, considerando os demais estados inadmissíveis $\{(2,1),(3,2),(3,1),(1,2),(0,2),(0,1)\}$. Todos os demais estados seriam os vértices do grafo que representará o problema. Então, o conjunto de vértices $V = \{(0,0),(0,3),(1,0),(1,1),(1,3),(2,0),(2,2),(2,3),(3,0),(3,3)\}$.

O conjunto de arcos do grafo representaria então a transição possível entre os estados. Considera-se então um arco (v_1, v_2) , no qual v_1 seria o estado de origem e v_2 seria o estado de destino. Considere também que $v_1 = (\alpha_1, \beta_1)$ e $v_2 = (\alpha_2, \beta_2)$. Para isso, deve-se considerar três regras básicas do problema:

- α₂ ≤ α₁: o número de canibais que voltam é menor ou igual aos que foram enviados da margem indesejada;
- β₂ ≤ β₁: o número de missionários que voltam é menor ou igual aos que foram enviados da margem indesejada;
- 1 ≤ (α₁ + β₁) (α₂ + β₂) ≤ 2: pode-se enviar no máximo dois indivíduos de um barco para outro.

Com essas regras, o percurso a ser descoberto deve considerar. Seja i=1,2,3... a ordem do passo para encontrar um caminho a partir do estado inicial, nos passos ímpares deve-se seguir o arco em sua orientação original. Em passos pares, deve-se seguir um arco em sua direção inversa (caminho de volta à margem indesejada).

6.1.1 Construção e Busca

Pode-se realizar a construção do grafo enquanto a busca ocorre. Para isso, considere a formação de um grafo G = (V, A). $(\alpha, \beta, o) \in V$, no qual $o \in \{d, e\}$ é a margem do rio (e) para esquerda e d para direita). Considera-se as seguintes possibilidades de transição:

- 1 canibal;
- 1 missionário;
- 2 canibais;
- 2 missionários;
- 1 canibal e 1 missionário.

O conjunto de arcos $A = \{(v_1, v_2) : v1 = (\alpha_1, \beta_1, o_1), v_2 = (\alpha_2, \beta_2, o_2), o_1 \neq o_2\}$. O algoritmo de busca deve respeitar as restrições do problema original.

Desafio

Defina um algoritmo de busca para encontrar um caminho entre os vértices (3,3,e) e (3,3,d).

6.2 Problemas dos Potes de Vinho

Considere que temos três potes com capacidades de 8, 5 e 3 litros, respectivamente, os quais não possuem qualquer marcação. O maior deles esta completamente cheio enquanto que os outros dois estão vazios. Estamos interessados em dividir o vinho

em duas porções iguais de 4 litros, tarefa esta que pode ser realizada por transvasos sucessivos de um vaso no outro. Qual o menor número de transvasos necessários para completar a divisão (NETTO, 2006; MARIANI, 2019)?

6.3 Problema da Fuga dos Ladrões

Uma quadrilha de 3 ladrões assalta um banco e foge com uma mala de dinheiro para um aeroporto onde um avião pronto para decolar está à espera. O esconderijo é seguro, mas a fuga é difícil porque o avião só comporta 170 kg. Só um dos ladrões sabe pilotar e ele pesa 60 kg. O segundo, que é o guarda-costas do chefe, pesa 100 kg e o chefe pesa 70 kg. O chefe teme que o piloto fuja com o dinheiro (que pesa 40 kg) se tiver uma oportunidade. O piloto tem a mesma preocupação em relação ao chefe. Apenas o guarda-costas merece a confiança de ambos. A quadrilha, no entanto, já elaborou um plano de fuga capaz de satisfazer a todos. Qual é esse plano (MARIANI, 2019)?

6.4 Problema dos três maridos ciumentos

Três esposas e seus respectivos maridos desejam ir ao centro da cidade em um Corvette, o qual comporta apenas duas pessoas. Como eles poderiam deslocar-se até o centro considerando que nenhuma esposa deveria estar com um ou ambos os outros maridos a menos que seu marido também esteja presente (MARIANI, 2019)?

6.5 Problema de Agrupamento de Indivíduos

Da Silva Mendes, De Santiago e Lamb (2018) definem um problema de agrupamento de indivíduos através de uma representação em grafo realizando uma travessia através de um algoritmo semelhante ao A*. No problema, os vértices representam particionamento disjuntos de um conjunto de indivíduos. Seja $I = \{i_1, i_2, ..., i_n\}$ o conjunto de indivíduos,

e $R \subseteq I \times I$ o conjunto de relacionamentos entre os indivíduos, precisa-se saber qual o vértice que maximiza os relacionamentos entre indivíduos do mesmo grupo 1 .

O grafo considerado é G = (V, E) no qual:

- V é o conjunto de soluções, na qual cada solução $v \in V$ é uma partição disjunta composta por todos os indivíduos de I;
- E é o conjunto de arestas, na qual cada aresta conecta dois vértices (duas soluções)
 ditos vizinhos. Para o trabalho, foi considerado que dois vértices são vizinhos se
 apenas há um indivíduo em uma posição distinta.

Para aqueles que quiserem mais detalhes sobre esse projeto, basta ler o artigo Da Silva Mendes, De Santiago e Lamb (2018) ou conversar com o professor, coautor do trabalho

CAPÍTULO 7

Conectividade

7.1 Componentes Fortemente Conexas

Um grafo conexo é aquele no qual há um caminho entre todos os pares de vértices. É dita uma componente fortemente conexa de um grafo dirigido não-ponderado G=(V,A) é um conjunto máximo de vértices $C\subseteq V$, tal que para todo o par de vértices u,v em C têm-se $u\leadsto v$ e $v\leadsto u$.

Um algoritmo para identificar as Componentes Fortemente Conexas é relatado por Cormen et al. (2012) e apresentado aqui no Algoritmo 15. Nele, utiliza-se duas vezes a busca em profundidade sugerida também por Cormen et al. (2012) (Algoritmos 16 (DFS) e 17 (DFS-Visit)). Primeiramente, faz-se a busca em profundidade para descobrir os caminhos de todos os vértices para todos os outros. Depois, percorre-se os mesmos caminhos em um grafo transposto (G^T). As árvores representadas como os antecessores

*/

em A^T trarão a resposta: cada árvore é uma componente fortemente conexa.

```
Algoritmo 15: Algoritmo de Componentes-Fortemente-Conexas
```

```
Input: um grafo dirigido não ponderado G = (V, A)
```

```
/* Chamar a DFS (do Algoritmo 16) para computar os tempos de término para
cada vértice */
```

1
$$(C, T, A', F) \leftarrow DFS(G)$$

/* Criar grafo transposto de
$$G$$
, chamado de G^T .

$$\mathbf{2} \ A^T \leftarrow \{\}$$

3 **foreach** (u, v) ∈ A **do**

4
$$A^T \leftarrow A^T \cup \{(v, u)\} / *$$
 Inverte-se todos os arcos para G^T . */

$$G^T \leftarrow (V, A^T)$$

/* Chamar a DFS (do Algoritmo 16) alterado para que ele execute o laço da linha 6, selecionando vértices em ordem decrescente de F */

6
$$(C^T, T^T, A'^T, F^T) \leftarrow DFS$$
-adaptado (G^T)

/* dar saída de cada árvore na floresta em profundidade em ${\cal A}^T$ como uma componente fortemente conexa.

7 return A'^T

Algoritmo 16: DFS de Cormen et al. (2012).

```
Input : um grafo dirigido não ponderado G = (V, E)
```

```
// Configurando todos os vértices
```

1
$$C_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall v \in V$$

2
$$T_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V$$

3
$$F_v$$
 ← ∞ $\forall v \in V$

4
$$A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V$$

// configurando o tempo de início

6 foreach $u \in V$ do

7 **if**
$$C_u =$$
false then

| // DFS-Visit é especificado no Algoritmo 17

8 DFS-Visit(G, u, C, T, A, F , tempo)

9 return (C, T, A, F)

Algoritmo 17: DFS-Visit de Cormen et al. (2012).

```
Input :um grafo G = (V, E), vértice de origem v \in V, e os vetores C, T, A \in F, e uma variável tempo \in \mathbb{Z}^+_*

1 C_v \leftarrow \mathbf{true}

2 tempo \leftarrow tempo + 1

3 T_v \leftarrow tempo

4 \mathbf{foreach}\ u \in N^+(v) \mathbf{do}

5 \mathbf{if}\ C_u = \mathbf{false}\ \mathbf{then}

6 \mathbf{A}_u \leftarrow v

7 \mathbf{DFS-Visit}(G, u, C, T, A, F, tempo)

8 tempo \leftarrow tempo + 1

9 F_v \leftarrow tempo
```

7.1.1 Complexidade do Algoritmo de Componentes Fortemente Conexas

A complexidade de tempo computacional do Algoritmo 15 é dependente da complexidade de tempo do algoritmo DFS de Cormen et al. (2012) (Algoritmos 16 (DFS) e 17 (DFS-Visit)). Para o algoritmo DFS, as instruções das linhas 1 a 4 demandam uma quantidade de instruções igual a $\Theta(|V|)$. O laço entre as linhas 6 a 8 é executado por um número de iterações dependente do número de vértices ($\Theta(|V|)$). O procedimento DFS-Visit é invocado apenas uma vez para cada vértice, graças ao vetor de visitados C. Como nesse procedimento as adjacências de cada vértice são visitadas, há também uma dependência do número de arcos saintes em cada vértice. Logo, a complexidade computacional do Algoritmo 16, e consequentemente, a do algoritmo de Componentes Fortemente Conexas, é $\Theta(|V| + |E|)$.

7.1.2 Corretude do Algoritmo de Componentes Fortemente Conexas

7.1.2.1 Propriedades de Buscas em Profundidade

Teorema 7.1.1. Em qualquer busca em profundidade em um grafo dirigido ou não G = (V, E), para quaisquer dois vértices $u \in V$, exatamente uma das três condições é

válida:

- Os intervalos [T_u, F_u] e [T_v, F_v] são completamente disjuntos, e nem u nem v é
 descendente do outro na floresta de profundidade.
- O intervalo $[T_u, F_u]$ está contido inteiramente dentro do intervalo $[T_v, F_v]$ e u é um descendente de v em uma árvore de profundidade.
- O intervalo [T_v, F_v] está contido inteiramente dentro do intervalo [T_u, F_u] e v é um descendente de u em uma árvore de profundidade.

Prova: A prova começará com o caso de $T_u < T_v$. Para isso, consideramos dois subcasos: $T_v < F_u$ ou não. O primeiro subcaso ocorre quando $T_v < F_u$, portanto v foi descoberto quando $C_u = \mathbf{true}$, ou seja, v foi descoberto mais recentemente que u, o que implica que v é descendente de u. Ao findar a busca de u (linha 9 do Algoritmo 17), todas as arestas de u foram exploradas, e consequentemente $[T_v, F_v]$ está completamente contido no intervalo $[T_u, F_u]$.

Ainda considerando $T_u < T_v$, mas no subcaso de $F_u < T_v$, devido a $T_w < F_w$ para todo $w \in V$, $T_u < F_u < T_v < F_v$, assim os intervalos $[T_u, F_u]$ e $[T_v, F_v]$ são disjuntos. Como os intervalos são disjuntos, nenhum vértice foi descoberto enquanto o outro ainda não havia findado (linha 9 do Algoritmo 17), então nenhum é descendente do outro.

O caso de $T_v < T_u$ é semelhante, com papéis de u e v invertidos no argumento anterior.

Corolário 7.1.2. O vértice v é um descendente adequado do vértice u na floresta em profundidade para um grafo dirigido ou não G = (V, E) sse $T_u < T_v < F_v < F_u$.

Prova: Imediata pelo Teorema 7.1.1. ■

Teorema 7.1.3. Em uma floresta em profundidade de um grafo dirigido ou não G = (V, E), o vértice v é um descendente do vértice u sse no momento T_u , em que uma busca descobre u, há um caminho de u a v inteiramente de vértices w marcados com C_w = **false**.

Prova: Se v = u, então o caminho de u a v não possui vértices além dele mesmo.

Agora, supõe-se que v seja um descendente próprio de u, que ainda tem C_v =**false** quando se define o valor de T_u . Pelo Corolário 7.1.2, $T_u < T_v$ e portanto C_v =**false** no tempo T_u . Visto que v pode ser descendente de u, todos os vértices w num caminho simples de u até v tem C_w =**false**.

Agora, supõe-se que haja um caminho de vértices w marcados com C_w = false no caminho de u a v no tempo T_u , mas v não se torna descendente de u na árvore de profundidade. Sem prejuízo, considera-se que todo o vértice exceto v ao longo do caminho se torne um descendente de u. Seja w o predecessor de v no camino, de modo que w seja um descendente de u. Pelo Corolário 7.1.2, $F_w < F_u$. Como v tem que ser descoberto depois de u ser descoberto, mas antes de w ser terminado, têm-se $T_u < T_v < F_w < F_u$. Então o Teorema 7.1.1 implica que o intervalo $[T_v, F_v]$ está contido no intervalor $[T_u, F_u]$. Pelo Corolário 7.1.2, v deve ser descendente de u.

7.1.2.2 Propriedades de Componentes Fortemente Conexas

Para as propriedades abaixo, considere que:

- $d(S) = \min_{v \in S} \{T_v\};$
- $f(S) = \max_{v \in S} \{F_v\};$

Lema 7.1.4. Considerando C e C' componentes fortemente conexas distintas em um grafo dirigido G = (V, A), seja $u, v \in C$ e $u', v' \in C'$ e suponha que G tenha um caminho $u \rightsquigarrow u'$. Então, G não pode conter um caminho $v' \rightsquigarrow v$.

Prova: Se G possui um caminho $v' \leadsto v$, então contém os caminhos $u \leadsto u' \leadsto v'$ e $v' \leadsto v \leadsto u$ em G. Assim, u e v' podem ser visitados um a partir do outro, o que contradiz a hipótese de que C e C' são componentes fortemente conexas distintas.

Lema 7.1.5. Sejam C e C' componentes fortemente conexas distintas no grafo dirigido G = (V, A). Suponha que haja um arco $(u, v) \in A$, no qual $u \in C$ e $v \in C'$. Então, f(C) > f(C').

Prova: Considera-se dois casos dependendo qual das componentes fortemente conexas (C ou C') têm o primeiro vértice descoberto na busca em profundidade.

Se d(C) < d(C'), seja x o primeiro vértice descoberto em C. No tempo T_x , todos os vértices em C e C' são não visitados ($C_v = \mathbf{false}$ para todo $v \in C \cup C'$). Pode-se afirmar então que há um caminho em x a w para qualquer $w \in C'$ por causa do arco $(u, v) \in A$, então $x \leadsto u \to v \leadsto w$. Pelo Teorema 7.1.3, todos os vértices em C e C' se tornam descendentes de x ma árvore de profundidade. Pelo Corolário 7.1.2, x tem o tempo de término mais recente que qualquer um de seus descendentes, portanto $F_x = f(C) > f(C')$;

Se d(C) > d(C'), seja y o primeiro vértice descoberto em C'. No tempo T_y , todos os vértices w em C' têm C_w = false e G contém um caminho de y a cada vértice em C' formado apenas por vértices z com C_z = false. Pelo Teorema 7.1.3, todos os vértices em C' se tornam descendentes de y na árvore de profundidade. Pelo Teorema 7.1.3, $F_y = F(C')$. No tempo T_y , todos os vértices w em C têm C_w = false. Como existe um arco (u,v) de C a C', o Lema 7.1.4 implica que não pode haver um caminho de C' a C. Consequentemente, nenhum vértice em C pode ser visitado por y. Portanto, no tempo F_y , todos os vértices w em C ainda tem C_w = false. Assim, para qualquer vértice em $w \in C$, têm-se $F_w > F_y$, o que implica que f(C) > f(C').

Corolário 7.1.6. Considerando C e C' componentes fortemente conexas distintas no grafo dirigido G = (V, A), suponha que havia um arco $(u, v) \in A^T$, no qual $u \in C$ e $v \in C'$. Então, f(C) < f(C').

Prova: Como $(u, v) \in A^T$, têm-se $(v, u) \in A$. Visto que as componentes fortemente conexas em G^T são as mesmas, o Lema 7.1.5 implica que f(C) < f(C').

Teorema 7.1.7. O Algoritmo 15 (de Componentes-Fortemente-Conexas) encontra corretamente as componentes fortemente conexas de um grafo dirigido G = (V, A) dado como sua entrada.

Prova: A prova é realizada por indução em relação ao número de árvores de busca encontradas na busca em profundidade de G^T na linha 6. Cada árvore forma uma componente fortemente conexa.

A hipótese da indução é que as primeiras k árvores produzidas na linha 6 são componentes fortemente conexas.

A base da indução, quando k = 0, é trivial.

No passo da indução, supõe-se que cada uma das k primeiras árvores de profundidade produzidas na linha 6 é uma componente fortemente conexa, e consideramos a (k+1)-ésima árvore produzida. Seja u a raiz dessa árvore, e supondo que u esteja na componente fortemente conexa C. Como resultado do modo que se escolhe a raiz da árvore na linha 6, $F_u - f(C) > f(C')$ para qualquer componente fortemente conexa C' exceto C que ainda tenha de ser visitada. Pela hipótese de indução, no momento da busca de u na árvore de profundidade, todos os vértices w em C tem C_w = false. Então, pelo Teorema 7.1.3, todos os outros vértices de C são descendentes de u nessa árvore de profundidade. Além disso, pela hipótese de indução e pelo Corolário 7.1.6, qualquer arco em G^T que saem de C devem ir até componentes fortemente conexas que já foram visitadas. Assim, nenhum vértice em uma componente fortemente conexa, exceto C, será um descendente de u durante a busca em profundidade de G^T . Portanto, os vértices da árvore de busca em profundidade em G^T enraizada em u formam exatamente uma componente fortemente conexa, o que conclui o passo de indução e a prova.

7.2 Ordenação Topológica

A ordenação topológica no contexto de grafos, recebe um grafo acíclico dirigido G = (V, A) e ordena linearmente todos os vértices tal que se existe um arco $(u, v) \in A$ então u aparece antes de v na ordenação. O algoritmo de Ordenação Topológica tem como base uma busca em profundidade com a adição de uma lista O para inserir os vértices, como pode ser visto no Algoritmo 19. Os vértices são inseridos sempre no início da lista

9 $O \leftarrow (v) \cup O$

O logo que o algoritmo termina de visitá-lo (linha 10 do Algoritmo 19).

Algoritmo 18: DFS para Ordenação Topológica

```
Input : um grafo dirigido não ponderado G = (V, A)
  // Configurando todos os vértices
1 C_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall v \in V
2 T_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V
3 F_v ← ∞ \forall v \in V
  // configurando o tempo de início
4 tempo ← 0
  // Criando lista com os vértices ordenados topologicamente
5 O ← ()
6 foreach u \in V do
      if C_u = false then
          // DFS-Visit-OT é especificado no Algoritmo 19
          DFS-Visit-OT(G, u, C, T, F, tempo, O)
9 return O
Algoritmo 19: DFS-Visit-OT.
  Input : um grafo G = (V, E), vértice de origem v \in V, e os vetores C, T e F, e uma
           variável tempo \in \mathbb{Z}_*^+, uma lista O
1 C_v \leftarrow \mathbf{true}
2 tempo ← tempo +1
3 T_v ← tempo
4 foreach u \in N^+(v) do
      if C_u = false then
          DFS-Visit(G, u, C, T, A, F, tempo)
7 tempo ← tempo +1
8 F_v \leftarrow \text{tempo}
  // Adiciona o vértice v no início da lista O
```

7.2.1 Complexidade da Ordenação Topológica

Como a inserção no início de uma lista demanda tempo O(1), a complexidade de tempo da Ordenação Topológica de um grafo acíclico é dependente da Busca em Profundidade. Logo, a complexidade da Ordenação Topológica é O(|V| + |A|).

7.2.2 Corretude da Ordenação Topológica

Lema 7.2.1. Um grafo dirigido G = (V, A) é acíclico sse uma busca em profundidade de G não produz nenhum arco de retorno.

Prova: Supondo que uma busca em profundidade produza um arco de retorno (u, v). Então, o vértice v é um ascendente (ancestral) do vértice u na floresta em profundidade. Assim, G contém um caminho de v a u, e o arco (u, v) completa o ciclo.

Supondo que G contenha um ciclo c, mostrou-se que uma busca em profundidade de G produz um arco de retorno. Seja v o primeiro vértice a ser descoberto em c e seja (u,v) o arco precedente em c. No tempo T_v , os vértices em c formam um caminho de vértices w com C_w = false de v a u. Pelo Teorema 7.1.3, o vértice u se torna um descendente de v na floresta em profundidade. Então (u,v) é um arco de retorno.

Teorema 7.2.2. O Algoritmo 18 produz uma ordenação topológica de um grafo dirigido acíclico G = (V, A) dado como entrada.

Prova: Supondo que o algoritmo seja executado sobre um determinado grafo dirigido acíclico G = (V, A) para determinar os tempos de término para seus vértices. É suficiente mostrar que, para qualquer par de vértices distintos $u, v \in V$, se G contém um arco de u a v, então $F_v < F_u$. Considere qualquer arco (u, v) explorado no algoritmo. Quando esse arco é explorado, v ainda não foi visitado (por DFS-Visit-OT), já que v é ascendente (ancestral) de u e (u, v) é um arco de retorno, o que contradiz o Lema 7.2.1. Portanto, v já deve ter $C_v =$ **false** ou já foi visitado. Se v tem $C_v =$ **false**, ele se torna um descendente de u e $F_v < F_u$. Se v já foi visitado F_v já foi definido, então $F_v < F_u$. Assim, para qualquer arco $(u, v) \in A$, têm-se $F_v < F_u$. \blacksquare

Árvores Geradoras Mínimas

Uma árvore geradora é um subconjunto acíclico (uma árvore) de todos os vértices de um grafo. Dado um grafo ponderado G=(V,E,w), o problema de encontrar uma arvore geradora mínima é aquele no qual busca-se encontrar uma árvore que conecte todos os vértices do grafo G, tal que a soma dos pesos das arestas seja o menor possível. Seja T uma árvore geradora, diz-se que o custo da árvore geradora de T é dado por $w(T) = \sum_{\{u,v\} \in T} w(\{u,v\})$.

Este capítulo apresenta dois métodos para encontrar árvores geradoras mínimas: Kruskal e Prim. Esses dois algoritmos gulosos se baseiam em um método genérico apresentado por Cormen et al. (2012). Dada um grafo não-dirigido e ponderado G = (V, E, w), esse método genérico encontra uma árvore geradora mínima.

O Algoritmo 20 apresenta o método genérico para uma árvore geradora mínima para *G*. O método se baseia na seguinte invariante de laço: "Antes de cada iteração, *A* é um subconjunto de alguma árvore geradora mínima.". A cada iteração, determina-se uma aresta que pode ser adicionada a *A* sem violar a invariante de laço. A aresta segura

é uma aresta que se adicionada a A mantém a invariante.

```
Algoritmo 20: Método Genérico de Cormen et al. (2012).
```

Input : um grafo G = (V, E, w)

- 1 *A* ← {}
- 2 while A não formar uma árvore geradora do
- encontrar uma aresta $\{u, v\}$ que seja segura para A
- $A \leftarrow A \cup \{\{u, v\}\}$
- 5 return A

8.1 Propriedades do Método Genérico

Teorema 8.1.1. Considere um grafo conexo não-dirigido ponderado G = (V, E, w). Seja $A \subseteq E$ uma árvore geradora mínima de G. Seja $(S, V \setminus S)$ qualquer conjunto de corte de G que respeita A e seja $\{u, v\}$ uma aresta leve¹ que cruza $(S, V \setminus S)$, então $\{u, v\}$ é uma aresta segura para A.

Prova:

Seja T uma árvore geradora mínima que inclui A e suponha que T não contenha a aresta leve $\{u,v\}$, pois se tiver, o processo termina. Constrói-se então outra árvore geradora mínima T' que inclui $A \cup \{\{u,v\}\}$ usando uma técnica de recortar e colar, mostrando assim que $\{u,v\}$ é uma aresta segura para A.

Desde que u esteja em S e v em $V \setminus S$, a aresta $\{u,v\}$ forma um ciclo com as arestas de caminho simples p de u a v em T. No mínimo uma aresta em T está no caminho simples p e cruza o corte. Considere que $\{x,y\}$ seja essa aresta de corte. A aresta $\{x,y\}$ não está em A, pois o corte respeita A. Desde que $\{x,y\}$ está no único caminho de u a v em T, removê-lo divide T em duas componentes. Adicionar $\{u,v\}$ o reconecta a forma de uma nova árvore geradora $T' = T \cup \{\{u,v\}\} \setminus \{\{x,y\}\}$.

Depois, mostra-se que T' é uma árvore geradora mínima. Desde que $\{u, v\}$ é uma aresta leve atravessando $(S, S \setminus V)$ e $\{x, y\}$ também atravessa esse corte, $w(\{u, v\}) \le$

Arestas de baixo custo/peso.

 $w(\lbrace x, y \rbrace)$. Por essa razão:

$$w(T') = w(T) + w(\lbrace u, v \rbrace) - w(\lbrace x, y \rbrace)$$

$$\leq w(T').$$
(8.1)

Mas, T é uma árvore geradora mínima, então $w(T) \le w(T')$. Desse modo, T' precisa ser uma árvore geradora mínima também.

Falta mostrar que $\{u,v\}$ é uma aresta segura para A. Têm-se $A \subseteq T'$, desde que $A \subseteq T$ e $\{x,y\} \notin A$; então $A \cup \{\{u,v\}\} \subseteq T'$. Consequentemente, desde que T' é uma árvore geradora mínima, $\{u,v\}$ é uma aresta segura para A.

Corolário 8.1.2. Considere um grafo conectado não-dirigido e ponderado G = (V, E, w). Seja $A \subseteq E$ incluído em alguma árvore geradora mínima de G e seja $C = (V_C, E_C)$ um componente conectado (uma árvore) na floresta $G_A = (V, A)$. Se $\{u, v\}$ é uma aresta leve conectando C a algum outro componente em G_A , então $\{u, v\}$ é uma aresta segura.

Prova: O corte $(V_C, V \setminus V_C)$ respeita $A \in \{u, v\}$ é uma aresta leve para esse corte. Por essa razão, $\{u, v\}$ é uma aresta segura para A (com base no Teorema 8.1.1).

8.2 Algoritmo de Kruskal

O algoritmo de Kruskal inicia com |V| árvores (conjuntos de um vértice cada). Ele encontra uma aresta segura e a adiciona a uma floresta, que está sendo montada, conectando duas árvores na floresta. Essa aresta $\{u,v\}$ é de peso mínimo. Suponha que C_1 e C_2 sejam duas árvores conectadas por uma aresta $\{u,v\}$. Visto que essa deve ser uma aresta leve, o Corolário 8.1.2 implica que $\{u,v\}$ é uma aresta segura para C_1 . Kruskal é um algoritmo guloso, pois ele adiciona à floresta uma aresta de menor peso possível a cada iteração.

Um pseudo-código de Kruskal pode ser visualizado no Algoritmo 21. O algoritmo se inicia definindo as |V| árvores desconectadas; cada uma contendo um vértice (linhas

11 return A

2 a 4). Então, cria-se uma lista das arestas E' ordenadas por peso (linha 5). Depois, iterativamente, se tenta inserir uma aresta leve em duas árvores que contém nodos não foram conectadas ainda (linhas 7 a 9). Quando a inserção ocorre, a estrutura de dados S_v que mapeia a árvore de cada vértice v é é atualizada. O procedimento se repete até que todas as arestas tenham sido avaliadas no laço.

Algoritmo 21: Algoritmo de Kruskal.

```
Input :um grafo G = (V, E, w)

1 A \leftarrow \{\}

2 S \leftarrow vetor de |V| elementos vazios; foreach v \in V do

3 \left| S_v \leftarrow \{v\} \right|

4 E' \leftarrow lista de arestas ordenadas por ordem crescente de peso

5 foreach \{u, v\} \in E' do

6 \left| \text{if } S_u \neq S_v \text{ then} \right|

7 \left| A \leftarrow A \cup \{\{u, v\}\} \right|

8 \left| x \leftarrow S_u \cup S_v \right|

9 \left| \text{foreach } y \in x \text{ do} \right|

10 \left| S_y \leftarrow x \right|
```

8.2.1 Complexidade do Algoritmo de Kruskal

A complexidade de tempo do algoritmo de Kruskal depende da estrutura de dados utilizada para implementar o mapeamento das árvores de cada vértice, ou seja, da estrutura S do Algoritmo 21. Para a implementação mais eficiente, verifique as operações de caminhos disjuntos no Capítulo 21 de Cormen et al. (2012). Sabe-se que para ordenar o conjunto de arestas na linha 5, deve-se executar um algoritmo de ordenação. O mais eficiente conhecido demanda tempo $\Theta(|E|\log_2|E|)$.

Desafio

Qual a complexidade em tempo computacional da versão mais eficiente do Algoritmo de Kruskal?

8.3 Algoritmo de Prim

O algoritmo de Prim é (também) um caso especial do método genérico apresentado no Algoritmo 20. O algoritmo de Prim é semelhante ao algoritmo de Dijkstra, como pode ser observado no pseudo-código do Algoritmo 22. As arestas no vetor A formam uma árvore única. Essa árvore tem raízes em um vértice arbitrário r. Essa arbitrariedade não gera problemas de corretudo no algoritmo, pois uma árvore geradora mínima deve conter todos os vértices do grafo. A cada iteração, seleciona-se o vértice que é atingido por uma aresta de custo mínimo (linha 7), sendo que o vértice selecionado adiciona suas adjacências e pesos na estrutura de prioridade Q, que, futuramente, selecionará a chave de menor custo, ou seja, o vértice conectado a árvore que possui o menor custo. Pelo Corolário 8.1.2, esse comportamento adiciona-se apenas arestas seguras em A.

Antes de cada iteração do laço da linha 6, a árvore obtida é dada por $\{\{v,A_v\}:v\in V\setminus \{r\}\setminus Q\}$. Os vértices que já participam da solução final são $V\setminus Q$. Além disso, para todo $v\in Q$, se $A_v\neq \mathbf{null}$, então $K_v<\infty$ e K_v é o peso de uma resta leve $\{v,A_v\}$ que conecta o vértice v a algum vértice que já está na árvore que está sendo construída. As linhas 7 e 8 indentificam um vértice $u\in Q$ incidente em alguma aresta leve que cruza o corte $(V\setminus Q,Q)$, exceto na primeira iteração. Ao remover u de Q, o mesmo é acrescido ao conjunto $V\setminus Q$ na árvore, adicionando a aresta (u,A_u) na solução.

Se G é conexo, para montar a árvore geradora mínima a partir do vetor resultante A,

deve-se criar o conjunto $\{\{v, A_v\}: v \in V \setminus \{r\}\}$.

```
Algoritmo 22: Algoritmo de Prim.
```

```
Input : um grafo G = (V, E, w)
 1 r ← selecionar um vértice arbitrário em V
   // Definindo o vetor dos antecessores \emph{A} e uma chave para cada vértice \emph{K}
2 A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
3 K_v ← ∞ \forall v \in V
4 K_r \leftarrow 0
   // Definindo a estrutura de prioridade de chave mínima Q
5 Q \leftarrow (V, K)
6 while Q \neq \{\} do
        u \leftarrow \arg\min_{v \in O} \{K_v\}
        Q \leftarrow Q \setminus \{u\}
 8
        foreach v \in N(u) do
            if v \in Q \land w(\{u, v\}) < K_v then
10
11
                 K_v \leftarrow w(\{u,v\})
12
```

8.3.1 Complexidade do Algoritmo de Prim

Para implementar o algoritmo de Prim de maneira mais eficiente possível, deve-se encontrar uma estrutura de prioridade que realize as operações de extração do valor mínimo e da alteração das chave de maneira rápida.

Desafio

13 return A

Qual a complexidade em tempo computacional da versão mais eficiente do Algoritmo de Prim?

Fluxo Máximo

9.1 Redes de Fluxo

Uma rede de fluxo, no contexto da Teoria dos Grafos, é um grafo dirigido ponderado G = (V, A, c), na qual V representa o conjunto de vértices, A o conjunto de arcos e $c: V \times V \to \mathbb{R}^+$ é a função de capacidade de cada arco. Impõe-se ainda que se há um arco (u, v) não há um arco (v, u). Se $(u, v) \notin A$, então c(u, v) = 0. Há dois vértices distintos: o vértice de origem ou fonte, geralmente chamado de s, e o vértice de destino ou sorvedouro, chamado de t. or conveniência, assume-se que todo o vértices $v \in V \setminus \{s, t\}$, $s \leadsto v \leadsto t$ (CORMEN et al., 2012).

Um fluxo em G é uma função $f: V \times V \to \mathbb{R}$ que satisfaz as seguintes propriedades:

- Restrição de capacidade: para todo $u, v \in V, 0 \le f((u, v)) \le c((u, v));$
- Conservação de fluxo: para todo $u \in V \setminus \{s, t\}$,

$$\sum_{v \in V} f\bigl((v,u)\bigr) = \sum_{v \in V} f\bigl((u,v)\bigr).$$

Quando $(u, v) \notin A$, então f((v, u)) = 0.

A quantidade não negativa f(v, u) é denominada o fluxo do vértice u a v. O valor

de fluxo é dado por $F = \sum_{v \in V} f(s, v) - \sum_{v \in V} f(v, s)$, ou seja, o total de fluxo que sai de s menos o total de fluxo que entra em s.

Quando $(u, v), (v, u) \in A$, deve-se remover (u, v) de A, adicionar um novo vértice v' a V, adicionar os arcos (u, v') e (v', v) a A definido as capacidades $c((u, v')) \rightarrow c((u, v)) \rightarrow c((u, v)) \rightarrow c((u, v)) \rightarrow c((u, v)) \rightarrow 0$.

Para múltiplas origens $s_1, s_2, ..., s_k$ pode-se adicionar um vértice inicial s' a G e os arcos (s', s_i) com capacidade $c((s', s_i)) \rightarrow \infty$ para todo $i \in \{1, 2, ..., k\}$.

Para múltiplos destinos $t_1, t_2, ..., t_l$ pode-se adicionar um vértice final t' a G e os arcos (t_j, t') com capacidade $c((t_j, t')) \to \infty$ para todo $j \in \{1, 2, ..., l\}$.

O problema de fluxo máximo busca encontrar o maior fluxo em G de s a t tal que as capacidades de cada arco sejam respeitadas.

9.2 Rede Residual

Uma rede residual consiste em um grafo $G_f = (V, A_f, c_f)$ composto por arcos com capacidades $c_f((u, v)) = c((u, v)) - f((u, v))$ para todo arco A. Para cada arco (u, v) em A, têm-se um arco invertido em A_f com capacidade $c_f((v, u)) = f((u, v))$. Se um arco $(u, v) \notin A$, então $c_f((v, u)) = 0$. Desse modo, $|A_f| = 2|A|$.

Se f é um fluxo em G e f' é um fluxo em G_f , o aumento de fluxo é dado por

$$(f \uparrow f')(u, v) = \begin{cases} f((u, v)) + f'((u, v)) - f'((v, u)) & (u, v) \in A, \\ 0, & \text{caso contrário.} \end{cases}$$

Lema 9.2.1. Seja G = (V, A, c) uma rede de fluxo com fonte s e sorvedouro em t e seja f um fluxo em G. Seja G_f a rede residual de G induzida por f e seja f' um fluxo em G_f . Então, o fluxo é dado pela função $f \uparrow f'$.

Prova: Página 523 de Cormen et al. (2012).■

9.3 Caminhos Aumentantes

Em uma rede de fluxo G, um caminho aumentante p é um caminho simple de s a t na rede residal G_f . Ele aumenta o fluxo na rede sem ferir as restrições de capacidades impostas em c. A capacidade residual de p é $c_f(p) = \min\{c_f(u, v)\}: (u, v) \in p\}$.

Lema 9.3.1. Seja G = (V, A, c) uma rede de fluxo com fonte s e sorvedouro em t, seja p um caminho aumentantes em G e seja f um fluxo em G. Defina a função $f_p : V \times V \to \{R\}$ por

$$f_p((u,v)) = \begin{cases} c_f(p) & se(u,v \in p), \\ 0 & caso\ contrário. \end{cases}$$

Então, f_p é um fluxo em G_f com valor $c_f(p) > 0$.

Prova: Página 524 de Cormen et al. (2012).■

Corolário 9.3.2. Seja G = (V, A, c) uma rede de fluxo, seja f um fluxo em G e seja p um caminho aumentante em G_f . Considere a função f_p e suponha que aumenta-se f adicionando f_p . Então a função $f \uparrow f_p$ é um fluxo em G.

Prova: Página 525 de Cormen et al. (2012).■

9.4 Cortes de Redes de Fluxo

Em uma das estratégias para se obter o fluxo máximo, busca-se caminhos aumentantes iterativamente. Como saber que quando o algoritmo termina, têm-se realmente o fluxo máximo? O teorema de fluxo máximo/corte mínimo diz que se não houver caminho aumentante, atingiu-se o fluxo máximo.

Lema 9.4.1. Seja G = (V, A, c) uma rede de fluxo com fonte s e sorvedouro em t, e seja (S, T) qualquer corte de G. O fluxo que passa pelo corte é igual a F (o valor do fluxo).

Prova: Página 526 de Cormen et al. (2012).■

Capítulo 9. Fluxo Máximo

86

Corolário 9.4.2. O valor de qualquer fluxo em f em uma rede de fluxo G é limite superior

pela capacidade de qualquer corte de G.

Prova: Página 526 de Cormen et al. (2012).■

Teorema 9.4.3. Se f é um fluxo em uma rede de fluxo G = (V, A, c) com fonte s e sorve-

douro t, então as seguintes condições são equivalentes:

1. f é um fluxo máximo em G.

2. A rede residual G_f não contém nenhum caminho aumentante.

3. F é a capacidade de corte para algum corte (S, T).

Prova: Página 527 de Cormen et al. (2012).■

Ford-Fulkerson 9.5

O algoritmo de Ford-Fulkerson se baseia em três ideias principais: redes residuais,

caminhos aumentantes e cortes. Começa-se com f(u, v) = 0 para todo $u, v \in V$. O

método de Ford-Fulkerson aumenta iterativamente o valor de fluxo, identificando os

arcos que podem alterar seu fluxo, consultando suas capacidades. O fluxo aumenta até

que não haja mais caminhos aumentantes.

9.5. Ford-Fulkerson 87

O Algoritmo 23 é demonstrado abaixo.

Algoritmo 23: Algoritmo de Ford-Fulkerson.

Input : um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, c), um vértice fonte s, um vértice sorvedouro t, uma rede residual $G_f = (V, A_f, c_f)$

- 1 $f_{(u,v)} \leftarrow 0 \ \forall (u,v) \in A$
- 2 while existir um caminho aumentante p na rede residual de s a t do

3
$$c_f(p) \leftarrow \min\{c_f((u,v)) : (u,v) \in p\}$$
4 foreach $(u,v) \in p$ do
5 if $(u,v) \in A$ then
6 $f_{(u,v)} \leftarrow f_{(u,v)} + c_f(p)$
7 else
8 $f_{(v,u)} \leftarrow f_{(v,u)} - c_f(p)$

9.5.1 Complexidade

A complexidade de tempo computacional de Ford-Fulkerson depende do fluxo máximo. A Figura 9.5.1 demonstra um exemplo de um pior caso. O tempo para encontrar um caminho de s para t é de O(|V|+|A|)=O(|A|). Devido a característica de depender do valor do fluxo, a quantidade de caminhos que podem ser encontrados é de f^* , ou seja, o valor de fluxo máximo. Então a complexidade de tempo do algoritmo é $O(|A|f^*)$.

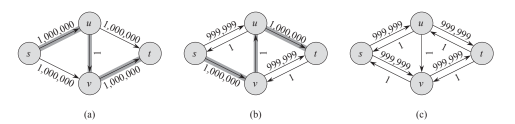


Figura 6 – Exemplo citado por Cormen et al. (2012) para demonstrar o pior caso quanto a complexidade de tempo.

9.6 Edmonds-Karp

Dado a complexidade do algoritmo de Ford-Fulkerson, é impraticável executá-lo para instâncias muito grandes que caem no caso de caminhos aumentantes pequenos. O algoritmo Edmonds-Karp propõe uma pequena adaptação para superar esse problema. No lugar de encontrar um caminho aumentante arbitrário, Edmonds-Karp usa uma busca em largura descrita no Algoritmo 24.

```
Algoritmo 24: Busca em Largura para Edmonds-Karp.
```

```
Input : um grafo dirigido e ponderado G = (V, A, c), um vértice fonte s, um vértice
              sorvedouro t, uma rede residual G_f = (V, A_f, c_f)
   // configurando todos os vértices
 1 C_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall \ v \in V
 2 A_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
   // configurando o vértice de origem
 3 C_s ← true
   // preparando fila de visitas
 4 Q \leftarrow Fila()
   // Iniciar busca pela fonte.
 5 Q.enqueue(s)
   // propagação das visitas
 6 while Q.empty() = false do
        u \leftarrow Q.\text{dequeue}()
        foreach v \in N^+(u) do
 8
            if C_v = false \wedge c((u, v)) - f((u, v)) > 0 then
 9
                C_{\nu} \leftarrow \mathbf{true}
10
11
                A_v \leftarrow u
                // Sorvedouro encontrado. Criar caminho aumentante.
                if v = t then
12
                     p \leftarrow (t)
13
                     w \leftarrow t
14
15
                     while w \neq s do
                         w \leftarrow A_w
16
                         p \leftarrow (w) \cup p
                     return p
18
                Q.enqueue(v)
19
20 return null
```

Lema 9.6.1. Se o algoritmo Edmonds-Karp é executar em uma rede de fluxo G = (V, A, c) com a fonte s e o sorvedouro sendo t, então para todos os vértices, exceto s e t, a distância

9.6. Edmonds-Karp

do caminho mínimo $\delta_f(s, v)$ na rede residual G_f aumenta monotonicamente com cada aumento de fluxo.

Prova: Página 530 de Cormen et al. (2012).■

Teorema 9.6.2. Se o algoritmo Edmonds-Karp é executar em uma rede de fluxo G = (V, A, c) com a fonte s e o sorvedouro sendo t, então o número total de aumentos de fluxo executados pelo algoritmo é de no máximo $|V| \cdot |A|$.

Prova: Página 531 de Cormen et al. (2012).■

9.6.1 Complexidade

Como cada caminho aumentante pode ter um arco crítico¹, o número total de arcos críticos é $O(|V| \cdot |A|)$. Como cada iteração do Ford-Fulkerson pode demandar passar por no máximo O(|A|) arcos, a complexidade do algoritmo Edmonds-Karp é de $O(|V||A|^2)$.

Considera-se arco crítico todo arco que define um fluxo para um caminho aumentante (que define o valor de $c_f(p)$ em um caminho p).

CAPÍTULO 10

Emparelhamento

10.1 Emparelhamento Máximo em Grafos Bipartidos

Dado um grafo bipartido não dirigido $G = (V = X \cup Y, E)$, no qual V é o conjunto de vértices bipartidos, e E é o conjunto de arestas $\{x, y\}$, em que $x \in X$ e $y \in Y$. Um emparelhamento M em G é um subconjunto de arestas $M \subseteq E$ tal que cada vértice aparece no máximo uma vez em M. Nesse problema, deseja-se encontrar um conjunto M de maior tamanho possível (KLEINBERG; TARDOS, 2005).

10.1.1 Resolução por Fluxo Máximo

De acordo com Kleinberg e Tardos (2005), uma forma de resolver esse problema é através do uso de algoritmos de fluxo máximo. Para isso, deve-se adaptar o grafo de entrada. O Algoritmo 25 formaliza essa adaptação. A Figura 12 um exemplo de antes e depois da adaptação.

Algoritmo 25: Adaptação de entrada de Emparelhamento Máximo para um algoritmo de Fluxo Máximo.

```
Input: um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado G = (V = X \cup Y, E)
   // Criando conjunto de vértices, considerando um novo vértice de origem s
       e um novo de destino t
 1 V' \leftarrow X \cup Y \cup \{s, t\}
   // Criando novo conjunto de arcos
   // Transformando as arestas de \it E em arcos
\upbeta foreach \upbeta x, \upbeta \upbeta E do
       considere que x \in X e y \in Y
       A \leftarrow A \cup \{(x, y)\}
   // Criando arcos entre s e x \in X
6 foreach x \in X do
   A \leftarrow A \cup \{(s,x)\}
   // Criando arcos entre s e y \in Y
8 foreach y \in Y do
 \mathbf{9} \quad | \quad A \leftarrow A \cup \{(y,t)\}
   // Definindo os pesos de cada arco
10 criar função w: A \rightarrow 1
11 G' \leftarrow (V', A, w)
12 return G'
```

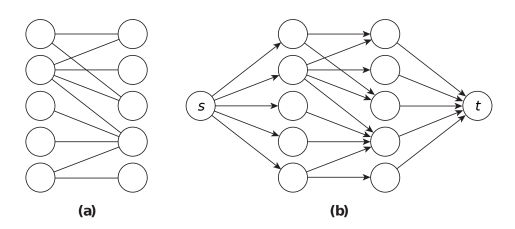


Figura 7 – Exemplo citado por Kleinberg e Tardos (2005) na tranformação do grafo bipartido não dirigido para um grafo dirigido e ponderado que, ao ser submetido a um algoritmo de fluxo máximo, obtém-se o emparelhamento máximo.

Depois de adaptada a entrada para o problema de Fluxo Máximo, consegue-se obter o emparelhamento submetendo-a a um algoritmo de fluxo máximo. Pode-se ainda utilizar as informações de fluxo para determinar o conjunto M.

Algoritmo 26: Resolução de Emparelhamento Máximo através um algoritmo de Fluxo Máximo.

```
Input :um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado G = (V = X \cup Y, E)

1 Obter G' a partir do Algoritmo 25 passando por parâmetro o grafo G.

2 Criar rede residual G'_f a partir de G'

3 Executar algoritmo de fluxo máximo passando por parâmetro: G', como rede de fluxo; G'_f, como rede residual, s, como vértice de origem; e t como vértice de destino ou sorvedouro.; // Criando o conjunto de emparelhamento M

4 M \leftarrow \{\}

5 foreach \{x,y\} \in E do

6 | considere que x \in X e y \in Y

7 | if c_f((x,y)) = 0 then

8 | M \leftarrow M \cup \{\{x,y\}\}
```

10.1.1.1 Complexidade

A tranformação de um grafo bipartido em uma rede de fluxo demanda tempo computacional O(|V|+|E|). Supondo que utilizemos o algoritmo de Ford-Fulkerson para resolver o problema, a mesma possui a complexidade de tempo $O(|A'|f^*)$ G' = (V', A', w). Sabendo que o fluxo máximo é o menor entre |X| e |Y|, poderíamos reecrever a função O(|A'||V|). Analisando o Algoritmo 25, sabe-se que |A'| = |E| + |X| + |Y|. Então a complexidade de tempo em usar o algoritmo de Ford-Fulkerson é O(|V| + |E| + (|E| + |X| + |Y|)|V|) = O((|E| + |X| + |Y|)|V|) = O(|E||V| + |X||V| + |Y||V|) = O(|E||V|).

10.1.2 Algoritmo de Hopcroft-Karp

Um algoritmo mais eficiente do que utilizar algoritmos de Fluxo Máximo é o Hopcroft-Karp. Ele é demonstrado no Algoritmo 27. Para entender o algoritmo, devemos compreender o conjunto de caminhos aumentantes em seu contexto.

Um caminho aumentante alternante é todo o caminho possui início em vértice livre em X e o fim em um vértice livre em Y. É dito vértice livre, um vértice que não está em M. Diferente de outros caminhos que foram vistos na disciplina, um caminho aumentante aqui é uma sequência de arestas $p = \langle e_1, e_2, \ldots, e_m \rangle$ no qual $e_1, e_2, \ldots, e_m \in E$.

Na linha 4 do algoritmo, utiliza-se o operador \oplus (XOR). Em conjuntos $A \oplus B =$

 $(A \backslash B) \cup (B \backslash A)$.

Algoritmo 27: Algoritmo de Hopcroft-Karp.

```
Input :um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado G = (V = X \cup Y, E)

1 M \leftarrow \{\}

2 repeat

3 P \leftarrow \text{conjunto de caminhos aumentantes alternantes } p_1, p_2, ..., p_k

4 M \leftarrow M \oplus \bigcup_{p \in P} p

5 until P = \{\}

6 return M
```

10.1.2.1 Algoritmo detalhado

1 $D_v \leftarrow \infty \ \forall v \in V$

2 $mate_v$ ← null ∀ v ∈ V

Algoritmo 28: Algoritmo de Hopcroft-Karp detalhado.

```
Input: um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado G = (V = X \cup Y, E)
```

```
// tamanho do emparelhamento

3 m \leftarrow 0

4 while BFS(G, mate, D) = true do

5 | foreach x \in X do

6 | if mate_x = null then

7 | if DFS(G, mate, x, D) = true then

8 | m \leftarrow m+1

9 return (m, mate)
```

Algoritmo 29: BFS

```
Input: um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado G = (V = X \cup Y, E), um vetor
              de emparelhamento mate, um vetor de distâncias D
 1 \ Q \leftarrow Fila()
 2 foreach x \in X do
       if mate_x = null then
            D_x \leftarrow 0
 4
            Q.enqueue(x)
 5
 6
         D_x \leftarrow \infty
 8 D_{null} \leftarrow \infty
 9 while Q.empty() = false do
       x \leftarrow Q.dequeue()
       if D_x < D_{null} then
11
            foreach y \in N(x) do
12
                if D_{mate_{\nu}} = \infty then
13
                     D_{mate_y} \leftarrow D_x + 1
14
                     Q.enqueue(mate_{\gamma})
15
16 return D_{null} \neq \infty
```

Algoritmo 30: DFS

Input : um grafo bipartido não-dirigido e não-ponderado $G = (V = X \cup Y, E)$, um vetor de emparelhamento mate, um vértice $x \in X$, um vetor de distâncias D

```
1 if x \neq null then
```

```
foreach y \in N(x) do

if D_{mate_y} = D_x + 1 then

if DFS(G, mate, mate_y, D) = true then

mate_y \leftarrow x

mate_x \leftarrow y

return true

D_x \leftarrow \infty
```

10 return true

10.1.2.2 Complexidade

Cada fase do algoritmo consiste em uma busca em largura e uma em profundidade. Então, uma única fase pode utilizar tempo O(|E|). Como há apenas $\sqrt{|V|}$ caminhos aumentantes alternante, a complexidade de tempo é $O(\sqrt{|V|}|E|)$.

10.2 Emparelhamento Máximo em Grafos

O emparelhamento máximo em grafos não-dirigidos e não-ponderados é o problema de encontrar o maior conjunto independente de arestas. A chave para este emparelhamento está nos caminhos aumentantes alternantes. No entanto, ao tentar encontrar esses caminhos, pode-se encontrar um ciclo que não pode ser excluído. Em 1965, Edmonds descobriu uma forma de resolver isso, mesclando os vértices desse ciclo recursivamente (blossom), tornando a instância de entrada menor (SCHRIJVER, 2004). Nessa seção, se conhecerá o algoritmo presente no livro Papadimitriou e Steiglitz (1982), com complexidade de tempo $O(|V|^4)$, mas há algoritmos muito mais eficientes: Algoritmo de Balinski $O(|V|^3)$, Algoritmo de Even-Kariv $O(|V|^{5/2})$, e o Algoritmo de Micali-Vazirani $O(\sqrt{|V|}|E|)$.

Algoritmo 31: Emparelhamento máximo para grafos não-dirigidos e não-ponderados.

```
Input: um grafo não-dirigido e não-ponderado G = (V, E)
   // Vetor que identifica o par do emparelhamento
 1 M_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
   // Vetor que identifica se o vértice foi visitado ou não
2 C_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall v \in V
   // Criando o vetor de expostos
3 X_v ← null \forall v \in V
   // Criando o vetor de vértices vistos
 4 S_v \leftarrow \mathbf{false} \ \forall v \in V
   // Criando o vetor de rótulos
5 L_v \leftarrow \mathbf{null} \ \forall v \in V
6 while \exists u \in V : C_u = false \land M_u = null do
        u \leftarrow \text{selecionar um } u \in V, o qual C_u = \textbf{false} \land M_u = \textbf{null}
        C_u \leftarrow \mathbf{true}
        A \leftarrow \{\}
        // populando o vetor de expostos
        X_{\nu} \leftarrow \mathbf{null} \ \forall \ \nu \in V
        // Fazer no sentido v para w e w para v
        foreach \{v, w\} \in E do
11
             if M_w = null \land w \neq u then
12
               X_v \leftarrow w
13
             else
14
                 if M_w \notin \{v, null\} then
                       A \leftarrow A \cup \{(v, M_w)\}
16
17
        S_{\nu} \leftarrow \mathbf{false} \ \forall \ \nu \in V
        Q \leftarrow \{u\}
18
        L_u \leftarrow \mathbf{null}
19
        if X_u \neq null then
20
             {\bf Aumentante Alternante}(G,u,M,X,L)
21
        else
22
             while Q \neq \{\} do
23
                  v \leftarrow selecione um vértice em Q
                  Q \leftarrow Q \backslash \{v\}
25
                  for
each w \in V : L_w = null \land (v, w) \in A do
26
                       Q \leftarrow Q \cup \{w\}
27
                       L_w \leftarrow v
                       S_{M_w} \leftarrow \mathbf{true}
                       if X_w \neq null then
                           Aumentante Alternante (G, w, M, X, L)
31
                            Q \leftarrow \{\}
                           break
33
                       else
                            if S_w = true then
35
                                 Blossom(G, w)
```

37 return M

Algoritmo 32: AumentanteAlternante

```
Input : um grafo não-dirigido e não-ponderado G = (V, E), um vértice v, os vetores M, X, L

1 if L_v = null then

2 M_v \leftarrow X_v

3 X_{M_v} \leftarrow v

4 else

5 X_{L_v} \leftarrow M_v

6 M_v \leftarrow X_v

7 M_{X_v} \leftarrow v

8 AumentanteAlternante(G, L_v, M, X, L)
```

Algoritmo 33: Blossom

Input : um grafo não-dirigido e não-ponderado G = (V, E), um vértice b, os vetores M, X, L, B, Y

- ı $T \leftarrow$ buscar conjunto de vértices que estão no ciclo envolvendo b, incluindo-o
- 2 $Y_b \leftarrow \text{ciclo de } b$
- з foreach $t \in T$ do
- 4 | $B_t \leftarrow b$
 - // Mesclando os vértices de ${\it B}$
- 5 Substituir qualquer instância do nodo $x \in B$ no grafo auxiliar A, na fila Q e no vetor label por um novo vértice v_b que representa o "blossom" de b

Coloração de Grafos

O problema da coloração de grafos busca encontrar um conjunto de "cores" a serem atribuídos aos vértices, sem que vértices adjacntes tenham a mesma cor. O problema tem como entrada um grafo não-dirigido e não-ponderado G = (V, E). Sua versão de decisão busca recebe além de G um valor inteiro k e deseja-se saber se é possível encontrar um conjunto de "cores" (ou valores/números cromáticos) com tamanho menor ou igual a k. Na sua versão de otimização, geralmente tenta-se encontrar o conjunto mínimo de cores para G.

O problema de decisão com k > 3 é NP-Completo e o problema de otimização é NP-Difícil o que significa que não existe um algoritmo executado em tempo polinomial para os mesmos a não ser que P = NP.

11.1 Aplicações

As aplicações da coloração de grafos estão associadas a problemas de alocação. Seguem alguns exemplos citados por Kleinberg e Tardos (2005):

 Suponha uma coleção de n tarefas em um sistema que pode processá-los paralelamente, mas certos pares de tarefas não podem ser processados ao mesmo tempo, pois usam algum mesmo recurso. Deseja-se executar em k unidades de tempo todos os recursos. Então, cria-se um grafo G no qual os vértices são as tarefas e as arestas ligam duas tarefas que não podem ser executadas no mesmo tempo. Ao submeter G e k a um algoritmo de decisão da coloração, pode-se obter em que unidade de tempo cada tarefa deve ser executada.

- Suponha que deseja-se construir um compilador e no processo de compilação deve-se associar cada variável a um de k resgistradores disponíveis. Aqui, para o grafo G, os vértices seriam as variáveis e as arestas conectam dois vértices correspondentes a duas variáveis que estão em uso ao mesmo tempo em algum momento do programa. Um algoritmo de coloração de decisão ajudará a escolher qual o registrador seguro para cada variável.
- Deseja-se um dos k comprimentos de onda (transmissão sem fio) para cada n dispositivos, mas se dois dispositivos estiverem muito próximos, dois comprimentos de onda devem ser atribuídos para evitar interferências. Um algoritmo de coloração indicará qual comprimento de onda deve ser atribuído a cada um dos n dispositivos.

11.2 Algoritmo de Lawler

O algoritmo de Lawler resolve o problema de otimização e encontra o número correspondente a menor quantidade de cores em G (LAWLER, 1976). O algoritmo usa os conjuntos independentes maximais 1 identificados a partir de subgrafos formados por subconjuntos de vértices.

O algoritmo de Lawler é representado no Algoritmo 34. Nesse algoritmo, $\mathbb S$ possui todos os subconjuntos de vértices possíveis ($2^{|V|}$ subconjuntos). Cada subconjunto

Um conjunto independente maximal é um conjunto de vértices no qual cada vértice não está conectado a cada outro, e não exista outro vértice no grafo que poderia pertencer a esse conjunto conservando essa propriedade.

é utilizado para identificar qual a coloração mínimia considerando os vértices que pertence a ele. Isso se baseia na recorrência

$$OPT(G = (S, E)) = \begin{cases} 0 & \text{se S={}}, \\ 1 + \min_{I \in \mathbf{I}(G)} \left\{ OPT(G' = \left(S \setminus I, \left\{ \{u, v\} \in E : u, v \in S \setminus I \right\} \right) \right) \right\} & \text{caso contrário.} \end{cases}$$

Nessa recorrência, $\mathbf{I}(\mathbf{G})$ é um algoritmo que retorna os conjuntos independentes maximais do grafo (ou subgrafo) G.

Ainda quanto ao algoritmo, a função $f: 2^V \to \mathbb{Z}_*^+$ mapeia um subconjunto do conjunto de vértices em um número inteiro obtido a partir de uma representação binária ordenada do conjunto de vértices. O vetor X é indexado de acordo com esse número inteiro obtido por $f(\cdot)$. $X_{f(S)}$ possui o coloração mínima possível considerando o subconjunto de vértices S.

```
Algoritmo 34: Algoritmo de Lawler
```

```
Input: um grafo não-dirigido e não-ponderado G = (V, E)
 1 X ← vetor indexado entre 0 e 2^{|V|} – 1
2 X_0 \leftarrow 0
 s S \leftarrow 2^V
    // Suponha que \mathbb S corresponde a ordem crescente dada por f(\cdot)
 4 foreach S \in \mathbb{S} do
        s \leftarrow f(S)
        X_s \leftarrow \infty
 6
        G' \leftarrow (S, \{\{u, v\} \in E : u, v \in S\})
        foreach I \in I(G') do
             i \leftarrow f(S \setminus I)
 9
             if X_i + 1 < X_s then
10
                 X_s \leftarrow X_i + 1
12 return X_{2|V|-1}
```

11.2.1 Complexidade

O algoritmo demanda complexidade de tempo $O(|V||E|2.4423^{|V|})$. Isso devido ao uso da função de encontrar o conjunto indenpendente. Para maiores detalhes sobre esse e outros algoritmos de coloração de grafos, veja De Lima e Carmo (2019).

Caminho Crítico

Método do Caminho Crítico (CPM - *Critical Path Method*) e a técnica de revisão e avaliação de programa (PERT - *Program Evaluation and Review Technique*) são métodos para tratar grafos de planejamento de projetos. Um projeto é definido como um conjunto de atividades, sendo que cada atividade consome tempo e recursos determinados. O objetivo dos métodos é fornecer maneiras analíticas de resolver a programação das atividades do projeto (TAHA, 2006).

Tanto para o CPM quanto para PERT, divide-se as fases de planejamento de projeto nas seguintes etapas:

- 1. Definição das atividades do projeto, seus tempos e recursos;
- Construção do grafo representando as atividades seus tempos de execução as interdependências entre as tarefas;
- 3. Cálculo do caminho crítico;
- 4. Programação temporal das tarefas.

Segundo Taha (2006), CPM e PERT foram desenvolvidas independentemente uma da outra. A diferença entre elas é que CPM considera durações determinísticas para as atividades e PERT durações probabilísticas.

Cada atividade do projeto será um arco no grafo. Os vértices do grafo estabelecem as precedências entre as atividades. Há duas regras para se construir o grafo:

- 1. Cada atividade é representada por apenas um arco;
- 2. Para manter a corretude das relações de precedência, precisa-se responder às seguintes perguntas: (*i*) quais atividades devem preceder imediatamente a atividade atual; (*ii*) quais atividades devem vir depois da atividade atual; e (*iii*) quais atividades devem ocorrer concorrentemente da atividade atual.

Para responder as perguntas da segunda regra, pode-se ter que criar atividades fictícias para garantir correta precedência.

12.1 Cálculo do caminho crítico

De acordo com Taha (2006), executam-se cálculos com o objetivo de encontrar a duração total necessária para concluir o projeto e a classificação das atividades entre críticas¹ ou não-críticas.

Considerando que evento é um ponto no tempo em que algumas tarefas são concluídas e outras são iniciadas, define-se:

- *E*_{*j*} é o tempo mais cedo da ocorrência de um evento *j*;
- T_i é o tempo mais tarde da ocorrência de um evento j;
- D_{ij} é a duração da atividade representada pelo arco (i, j).

O cálculo do caminho crítico envolve dois passos: o *forward-pass*, que define E_j , e o *backward-pass*, que define T_i .

Uma atividade é considerada crítica se há apenas como executá-la em um tempo inicial e final determinados cujo intervalo é igual a duração da referida tarefa.

Forward-pass

Inicialmente, determina-se $E_1 = 0$ para indicar que o evento inicial é o ponto de partida.

Depois, considera-se o vértice do evento j. Dados de arcos/atividades entrantes no vértice j, calcula-se

$$E_j = \max_{(\nu,j) \in N^-(j)} \{ E_{\nu} + D_{\nu j} \}. \tag{12.1}$$

O processo é concluído quando todos os vértices/eventos j tiverem seus valores E_j calculados.

Backward-pass

Após a conclusão do *forward-pass*, inicia-se o *backward-pass* do vértice *n*, que representa o evento no qual todas as atividades já foram concluídas.

Inicialmente, define-se $T_n = E_n$. Depois, para cada evento j, calcula-se

$$T_{i} = \min_{(i,v) \in N^{+}(i)} \{ T_{v} - D_{iv} \}. \tag{12.2}$$

O processo é concluído no evento 1, quando define-se que $E_1 = T_1 = 0$.

Folgas

De acordo com Taha (2006), folgas ou flutuações são os tempos disponíveis dentro do intervalo de tempo para uma atividade não crítica. Geralmente calcula-se a folga total e a folga livre.

A folga total é vinculada a cada atividade e é definida como $TF_{ij} = T_j - E_i - D_{ij}$. Ela representa o excesso de tempo definido entre a ocorrência mais cedo do evento i e a ocorrência mais tarde do evento j considerando a duração da atividade (i, j).

A folga livre é também vinculada a cada atividade e é definida como $FF_{ij} = E_j - E_i - D_{ij}$. Ela representa o excesso de tempo definido desde a ocorrência mais cedo do vento i até a ocorrência mais cedo do evento j considerando a duração da atividade (i, j).

Agradecimentos

Agradeço o Prof. Antônio Carlos Mariani pelo apoio e suporte quando a disciplina de Grafos fora cedida aos meus cuidados.

Referências

CORMEN, T. H. et al. *Algoritmos: teoria e prática*. Rio de Janeiro: Elsevier, 2012. Citado 20 vezes nas páginas 5, 8, 21, 25, 27, 30, 41, 67, 68, 69, 77, 78, 80, 83, 84, 85, 86, 87, 89 e 113.

Da Silva Mendes, R. F.; De Santiago, R.; Lamb, L. C. Novel parallel anytime a* for graph and network clustering. In: *2018 IEEE Congress on Evolutionary Computation (CEC)*. [S.l.: s.n.], 2018. p. 1–6. Citado 2 vezes nas páginas 65 e 66.

De Lima, A. M.; CARMO, R. Exact Algorithms for the Graph Coloring Problem. *Revista de Informática Teórica e Aplicada*, v. 25, n. 4, p. 57, 2019. ISSN 01034308. Citado na página 101.

GROSS, J. T.; YELLEN, J. *Graph Theory and Its Applications*. FL: CRC Press, 2006. Citado na página 33.

KLEINBERG, J.; TARDOS, E. *Algorithm Design*. Boston, MA, USA: Addison-Wesley Longman Publishing Co., Inc., 2005. ISBN 0321295358. Citado 3 vezes nas páginas 91, 92 e 99.

LAWLER, E. L. A note on the complexity of the chromatic number problem. *Inf. Process. Lett.*, v. 5, p. 66–67, 1976. Citado na página 100.

MARIANI, A. C. *Problemas de Travessia*. 2019. Disponível em: https://www.inf.ufsc.br/grafos/temas/travessia/travessia.htm>. Acesso em: 09 abr 2019. Citado 3 vezes nas páginas 62, 63 e 65.

NETTO, P. O. B. *Grafos: teoria, modelos, algoritmos*. São Paulo: Edgard Blucher, 2006. Citado 6 vezes nas páginas 7, 13, 14, 17, 18 e 65.

PAPADIMITRIOU, C. H.; STEIGLITZ, K. *Combinatorial Optimization: Algorithms and Complexity*. Englewood Cliffs, NJ: Prentice Hall, 1982. ISBN 0131524623 9780131524620 0486402584 9780486402581. Citado na página 96.

SCHRIJVER, A. *A Course in Combinatorial Optimization*. [S.l.: s.n.], 2004. Citado na página 96.

TAHA, H. A. *Operations Research: An Introduction (8th Edition)*. Upper Saddle River, NJ, USA: Prentice-Hall, Inc., 2006. ISBN 0131889230. Citado 3 vezes nas páginas 103, 104 e 105.

Revisão de Matemática Discreta

Conjuntos é uma coleção de elementos sem repetição em que a sequência não importa. No Brasil, utilizamos a seguinte notação para enumerar todos os elementos de um conjunto. Na Equação (A.1), é possível visualizar a representação de um conjunto denominado A, formado pelos elementos e_1, e_2, \ldots, e_n . Devido ao uso da vírgula como separador de decimais, usa-se formalmente o ponto-e-vírgula. Para essa disciplina, podemos utilizar a vírgula como o separador de elementos em um conjunto, desde que utilizados o ponto como separador de decimais¹. Para dar nome a um conjunto, geralmente utiliza-se uma letra maiúscula ou uma palavra com a inicial em maiúscula.

$$A = \{e_1; e_2; \dots; e_n\}$$
 (A.1)

Há duas formas de definir conjuntos. A forma por enumeração por elementos, utiliza notação semelhante a da Equação (A.1). São exemplos de definição de conjuntos por enumeração:

- $N = \{ \diamondsuit, \spadesuit, \heartsuit, \clubsuit \};$
- $V = \{a, e, i, o, u\};$
- $G = \{\alpha, \beta, \gamma, \delta, \epsilon, \zeta, \eta, \theta, \iota, \kappa, \lambda, \mu, \nu, \xi, \pi, \rho, \sigma, \tau, \nu, \phi, \chi, \psi, \omega\};$
- $R = \{-100.9, 12.432, 15.0\};$
- $D = \{1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10\}.$

A forma por descrição de propriedades utiliza-se de uma notação que evidencia a natureza de cada elemento pela descrição de um em um formato genérico. Por exemplo o conjunto D, descrito na Equação (A.2), denota um conjunto com os mesmos elementos em $\{1,2,3,4,5,6,7,8,9,10\}$.

$$D = \{x \in \mathbb{Z} | x > 1 \land x \le 10\} \tag{A.2}$$

. Então para que complicar utilizando uma notação não enumerativa? Por dois motivos: por questões de simplicidade, dado a quantidade de conjuntos; ou para representar conjuntos infinitos, como no exemplo dos inteiros pares $Pares = \{x \in \mathbb{Z} | x \equiv 0 \pmod{2}\}$.

Nas anotações presentes nesse documento, utiliza-se a "notação americana". Para a Equação (A.1) , teria-se $A = \{e_1, e_2, ..., e_n\}$.

Para o conjunto dos pares, ainda podemos utilizar uma descrição mais informal, mas que é dependente da conhecimento sobre a linguagem Portuguesa: $Pares = \{x \in \mathbb{Z} | x \notin inteiro e par \}.$

Para denotar a cardinalidade (quantidade de elementos) de um conjunto, utilizamos o símbolo "|". Para os conjuntos apresentados acima, é correto afirmar que:

- |N| = 4;
- |V| = 5;
- |R| = 3;
- |D| = 10;
- $|Pares| = \infty$.

A cardinalidade pode ser utilizada para identificar quantos símbolos são necessários para representar um elemento. Por exemplo, |12,66| = 5

Para denotar conjuntos vazios, adota-se duas formas de representação: $\{\}$ ou \emptyset . Utilizando o operador de cardinalidade, têm-se $|\{\}| = |\emptyset| = 0$.

Como principais operações entre conjuntos, pode-se destacar:

- União (\cup): união de dois conjuntos. Exemplo: $\{1,2,3,4,5\} \cup \{2,4,6,8\} = \{1,2,3,4,5,6,8\}$;
- Intersecção (\cap): intersecção de dois conjuntos. Exemplo: $\{1,2,3,4,5\} \cup \{2,4,6,8\} = \{2,4\}$;
- Diferença (- ou \): diferença de dois conjuntos. Exemplo {1,2,3,4,5}\{2,4,6,8} = {1,3,5};
- Produto cartesiano (×): Exemplo $\{1, 2, 3\} \times \{A, B\} = \{(1, A), (2, A), (3, A), (1, B), (2, B), (3, B)\}$;
- Conjunto de partes (ou *power set*): o conjunto de todos os subconjuntos dos elementos de um conjunto. Para o conjunto $A = \{1,2,3\}$ o conjunto das partes seria $2^A = P(A) = \{\{\},\{1\},\{2\},\{3\},\{1,2\},\{1,3\},\{2,3\},\{1,2,3\}\}.$

Funções são representadas de forma diferente na matemática discreta. Busca-se estabelecer a relação entre um conjunto de domínio (entrada da função) e um contradomínio (resposta da função). A Equação (A.3) exibe a forma como é utilizada para formalizar uma função. Nesse formato, passa-se a natureza da entrada e da saída de um problema. Por exemplo, a função que gera a correspondência entre o domínio dos inteiros positivos em base decimal para base binária seria $f: x \in Z^+ \to \{0,1\}^{\log_2(|x|+1)}$.

nome da funcao: dominio
$$\rightarrow$$
 contradominio (A.3)

Para representar uma coleção de itens onde a sequência importa e a repetição pode ocorrer, utiliza-se as tuplas. Uma tupla é representada da forma demonstrada na Equação (A.4).

$$A = (e_1, e_2, \dots, e_n) \tag{A.4}$$

. Um exemplo de uma tupla, pode ser lista de chamada de uma turma ordenada lexicograficamente.

Estruturas de Dados Auxiliares

B.1 Conjuntos Disjuntos

Para o algoritmo de Kruskal, é interessante manter um conjunto de conjuntos disjuntos, no qual cada subconjunto representa um dos elementos de uma subárvore que comporá a Árvore Geradora Mínima. Para representar esses conjunto disjuntos, utiliza-se uma estrutura de dados sugerida no livro de (CORMEN et al., 2012).

Para a estrutura de conjuntos disjuntos, imagina-se que cada conjunto disjunto será uma árvore composta por nodos que serão representados pela tripla (p, rank, data), na qual p é o nodo pai, rank é um limite superior da altura da árvore e data é o dado armazenado naquele nodo.