Laboratorio de Grafos

<nombre-de-su-ayudante><gen-de-su-ayudante>@udec.cl 05/06/2023

Motivación 💯



Piolin_Motivacion_128p.png

Para qué estudiamos/investigamos acerca de grafos?

- Por el simple hecho de estudiar/investigar.
- Como ejercicio intelectual/ocio (Euler y sus puentes).
- Para ampliar nuestras herramientas para solventar problemas.

Grafos del punto de vista ingenieril

- Herramienta para modelar problemas/situaciones.
- Nos permite aplicar todos los algoritmos y operaciones conocidas de grafos.
- No necesariamente podremos resolver un problema que podamos modelar como grafo (pero podemos intentarlo!)

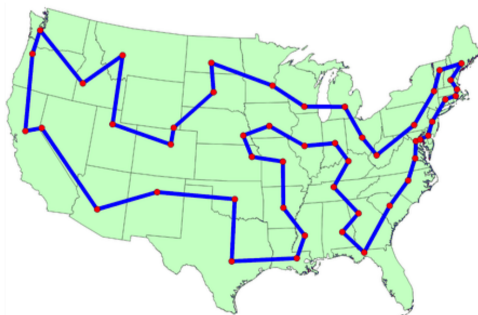


Figura 1: Travelling Salesman Problem, conocido problema NP-hard. Lo podemos modelar como un grafo, pero dificilmente lo vamos a resolver de esta forma.

Grafo 🤓 🤞

Un grafo G relaciona elementos de un conjunto (generalmente llamado V) entre ellos a través de 'conexiones' de pares de *vértices* o nodos.

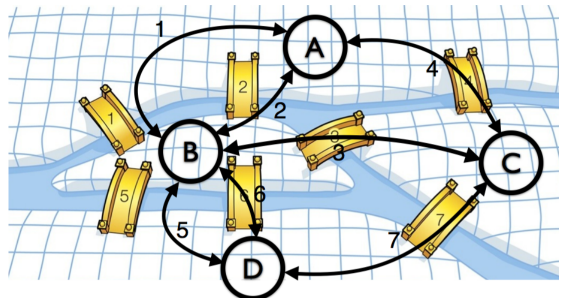


Figura 2: Puentes de Königsberg, el problema que dio pie a la teoría de grafos

$$G=(V,E)\ ,\ E\subset \{(u,v):(u,v)\in V^2\wedge u
eq v\}$$

Presentaremos al mismo tiempo, 2 'versiones' distintas de grafo:

- Grafo no dirigido: todas las relaciones son simétricas $(u,v) \in E \iff (v,u) \in E$
- Grafo dirigido (digrafo): las relaciones no son necesariamente simétricas.
 Más allá de su representación como estructura algebraica, lo que más nos interesa es poder representarlo y utilizarlo al programar.

Representación de Grafos

Matriz de adyacencia

Complejidad espacial de $O(V^2)$

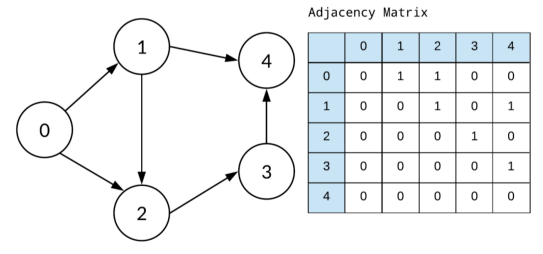


Figura 3: Representación de un grafo dirigido como matriz de adyacencia

Lista de adyacencia

Complejidad espacial de O(V + E)

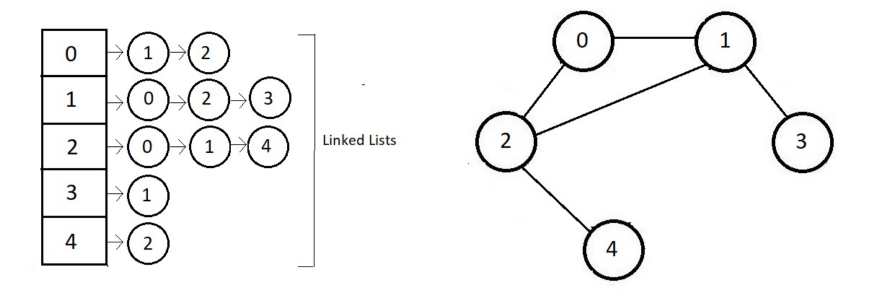


Figura 4: Representación de un grafo no dirigido como lista de adyacencia.

Operaciones

Solo con las representaciones ya podemos hacer algunas consultas!

- Conocer la *vecindad* de un vértice *v*.
- Saber si dos vértices están conectados.
- Listar todas las aristas (u, v) de un grafo. Cuál es la complejidad de estas operaciones en cada representación?

Implementación matriz de adyacencia

Implementación lista de adyacencia

```
return false;
void listar_vecinos(int nodo){
        for(int nodo_vecino : adj_list[nodo])
                cout<<nodo_vecino<<endl;</pre>
}
int main(){
        vector<pair<int, int>> lista_aristas;
        int a, b;
        for(int i = 0; i < cantidad_aristas; i++){</pre>
                cin>>a>>b;
                lista_aristas.push_back({a,b});
        // imprimir primer arista
        cout<<li>tas[0].first<<" "<<li>tas[0].second<<endl;</pre>
        // Se ordena en base al elemento first
        sort(lista_aristas.begin(),lista_aristas.end());
        return 0;
```

Pregunta

Entonces, si la lista de adyacencia utiliza más espacio, para que sirve la representación como matriz? 🤒

Recorrido de Grafos 🏃

La mejor forma de entender estos recorridos, es visualizarlos!

Visualizador: https://visualgo.net/en/dfsbfs

Ejercicio!

Una vez ya entendido los algoritmos de recorrido, remplace los siguientes pseudocódigos de *BFS* y *DFS* por código de C++.

BFS

```
Algorithm BFS(G, start):
    empty queue Q
    empty list DIST to keep track of the distance of the nodes

Set start distance to 0
    Enqueue start into Q

While Q is not empty:
    node = Dequeue from Q
    For each neighbour of node:
        If neighbour is INF in DIST:
            Enqueue neighbour into Q
        DIST[neighbour] = DIST[node] + 1;
```

DFS

Iterativo

```
Algorithm IterativeDFS(G, v):
Initialize an empty stack S
```

```
Push v onto S

While S is not empty:
Pop the top node t from S

If t is not visited:
Mark t as visited
For each neighbour n of t in G:
Push n onto S
```

Recursivo

```
Algorithm RecursiveDFS(G, v):

Mark v as visited

For each neighbour n of v in G:

If n is not visited:

Call RecursiveDFS(G, n)
```

Componentes Conexas y Fuertemente Conexas Componente Conexa

⊘ Pregunta

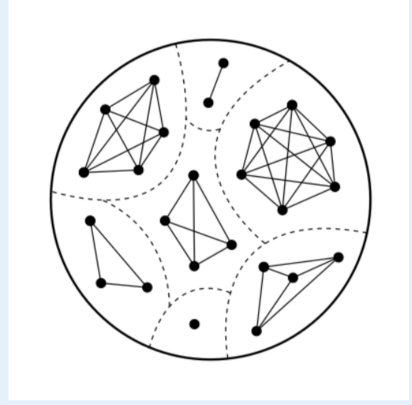


Figura 5: Grafo disconexo con 7 componentes conexas

Componentes Fuertemente Conexas

Se da solo en digrafos.

Corresponde a un subgrafo maximal donde para cada par de vértices en él, existe un camino.

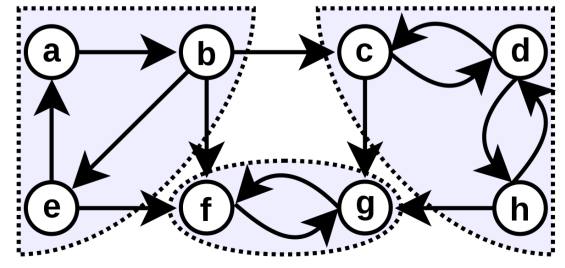


Figura 6: Digrafo con 3 componentes fuertemente conexas

Encontrar SCC: Algoritmo de Kosaraju

```
Algorithm Kosaraju(G):
    Initialize an empty stack S
    Mark all vertices as not visited

For each vertex v in G:
    If v is not visited:
        Run DFS on v to fill the stack S

Create a transposed graph G'

Mark all vertices as not visited for the second DFS run

While S is not empty:
    Get the top vertex v from S
    Pop v from S

If v is not visited in the transposed graph:
    Run DFS on v in the transposed graph
    Each DFS run will give a strongly connected component
```

Otra opción de algoritmo, y que también funciona con grafos con peso, es el algoritmo de <u>Tarjan</u>.

Grafos con peso 🦹

Corresponden a grafos donde cada arista (u, v), tiene un peso asociado.

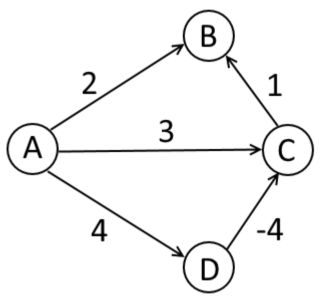


Figura 7: Grafo con peso

Encontrar camino mínimo: Algoritmo de Dijkstra

Considerar que solo funciona cuando todos los pesos del grafo son positivos (caso contrario se pueden aplicar los algoritmos de <u>Bellman-Ford</u> o <u>Floyd-Warshall</u>).

```
// https://github.com/stevenhalim/cpbook-code/blob/master/ch4/sssp/dijkstra.cpp
  priority_queue<ii, vector<ii>, greater<ii>> pq; pq.push({0, s});
 // sort the pairs by non-decreasing distance from s
 while (!pq.empty()){
                                           // main loop
    auto [d, u] = pq.top(); pq.pop();
                                           // shortest unvisited u
   if (d > dist[u]) continue;
                                           // a very important check
                                          // all edges from u
    for (auto &[v, w] : AL[u]) {
     if (dist[u]+w >= dist[v]) continue; // not improving, skip
     dist[v] = dist[u]+w;
                                           // relax operation
     pq.push({dist[v], v});
                                           // enqueue better pair
   }
  }
```

```
for (int u = 0; u < V; ++u)
  printf("SSSP(%d, %d) = %d\n", s, u, dist[u]);</pre>
```

Complejidad temporal de $O(E + V \log V)$.

Minimum Spanning Tree

Corresponde al subgrafo de un grafo que corresponda a un árbol, y tenga el menor valor posible.

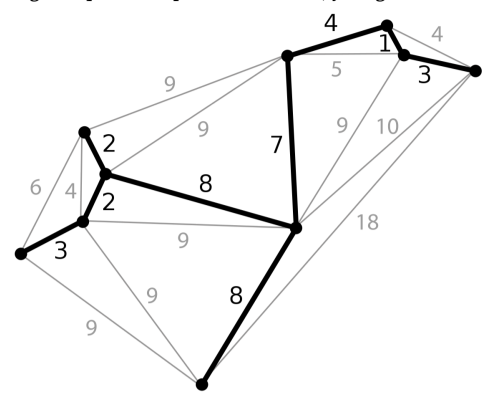


Figura 8: Minimum Spanning Tree de un grafo

Algoritmo de Kruskal

Idea principal

- 1. Ordena las aristas ascendentemente.
- 2. Se selecciona la arista con menor peso. Se incluye en el árbol si no forma un ciclo con las demás aristas que se han incluido anteriormente.
- 3. Repetir el proceso hasta que todos los nodos estén conectados.
 Para agregar nuevas aristas y verificar que no formen ciclos utiliza una (pequeña) estructura de datos auxiliar:

Union-Find Disjoint Sets

(El yunionfain para los amigos)

- Union(x, y): Une dos conjuntos disjuntos que contengan los elementos x e y, en tiempo constante (amortizado).
- Find(x): Encuentra el *representante* (no confundir con el padre) de un elemento x en tiempo constante (amortizado).

El código es un poco largo como para mostrarlo aquí, pero está disponible en el siguiente repositorio. Complejidad temporal de $O(E \log E)$.

Funciona mejor que Prim para grafos esparsos.

Algoritmo de Prim

Idea principal

- 1. El algoritmo de Prim comienza con un solo nodo en un grafo conexo con peso.
- 2. Expande progresivamente el árbol inicial añadiendo la arista de peso mínimo que conecta cualquier nodo dentro del árbol con un nodo fuera del árbol.
- 3. Este proceso de adición de aristas continúa hasta que todos los nodos están incluidos en el árbol.
- 4. El resultado de este proceso es un MST.

Implementación

```
// https://github.com/stevenhalim/cpbook-code/blob/master/ch4/mst/prim.cpp
// inside int main() --- assume the graph is stored in AL, pq is empty
  int V, E; scanf("%d %d", &V, &E);
 AL.assign(V, vii());
 for (int i = 0; i < E; ++i) {
    int u, v, w; scanf("%d %d %d", &u, &v, &w); // read as (u, v, w)
   AL[u].emplace_back(v, w);
   AL[v].emplace_back(u, w);
 taken.assign(V, 0);
                                    // no vertex is taken
 process(0);
                                      // take+process vertex 0
 int mst_cost = 0, num_taken = 0;  // no edge has been taken
 while (!pq.empty()) {
                                     // up to O(E)
   auto [w, u] = pq.top(); pq.pop(); // C++17 style
   w = -w; u = -u;
                                     // negate to reverse order
                           // already taken, skipped
   if (taken[u]) continue;
   mst_cost += w;
                                     // add w of this edge
   process(u);
                                      // take+process vertex u
   ++num_taken;
                                      // 1 more edge is taken
   if (num_taken == V-1) break;  // optimization
 printf("MST cost = %d (Prim's)\n", mst_cost);
```

Notar que posee cierta similitud con el algoritmo de Dijkstra.

La forma más usual en la que se implementa este algoritmo (Binary Heap + Adj List) tiene una complejidad temporal de $O(E \log V)$.

Funciona mejor que Kruskal para grafos densos.

Densidad de un Grafo

Ya en dos ocasiones la elección sobre que herramienta usar depende de que tan denso o esparso sea el grafo con el que estemos trabajando (*Lista* vs *Matriz*, y *Kruskal* vs *Prim*), por lo que a continuación procedemos a definir esta propiedad:

$$m=rac{n(n-1)}{2}$$
: cantidad máxima de aristas para un grafo no dirigido
$$\Delta=rac{2m}{n(n-1)}$$
: densidad de un grafo no dirigido
$$\Delta=rac{m}{n(n-1)}$$
: densidad de un grafo dirigido

Otras opciones para seleccionar alguna representación o algoritmo de grafos, son calcular las complejidades de lo que se vaya a utilizar en base a las cardinalidades de los conjuntos que tengamos (en el caso de estar disponibles). Ej: Si |V| = 10, $|E| = 5 \implies O(|V| + |E|) = O(15)$.

También, en base a la "naturaleza" del grafo, o del enunciado del problema que estemos trabajando, podemos tener una idea de la densidad. Ej: "Un grafo donde los vértices son países y las aristas representan países vecinos. Entonces sabemos que existen muchos vértices y pocas aristas (grafo esparso)".

Conclusión * +

Le dimos una pincelada a la implementación de varios de los conceptos fundamentales de los grafos y digrafos en el contexto de estructuras de datos.

Sin embargo, existen una infinidad de otros conceptos, algoritmos, representaciones de esta estructura, por lo que los invitamos a investigar más por su cuenta en el caso de estar interesados :).