

5. Übungsblatt zu Algorithmen II im WS 2019/2020

http://algo2.iti.kit.edu/AlgorithmenII_WS19.php
{sanders, lamm, heuer}@kit.edu

Musterlösungen

Weihnachtsblatt – mit extra vielen Aufgaben :)

Aufgabe 1 (*Pflichtaufgabe* (*))

- a) Machen Sie Ihren Übungsleitern ein schönes Weihnachtsgeschenk.

Musterlösung:

- a) Kameras, Objektive, Ultrabooks, Pads, Smartphones, Fahrräder, ...

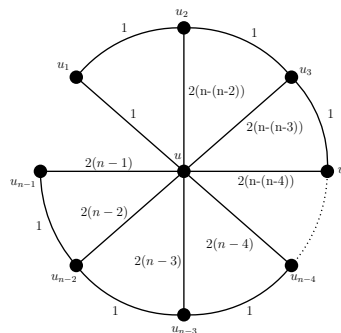
Aufgabe 2 (Analyse: Kürzeste Wege (Wiederholung))

- Betrachten Sie eine Suche mit bidirektionalem Dijkstra. Geben Sie eine Familie von Graphen an, bei der ein ausgezeichnete Knoten u eine Anzahl an `decreaseKey` Operationen erfährt, die linear in der Länge des kürzesten Weges für jede mögliche Anfrage ist.
- Bei manchen Algorithmen kann es sinnvoll sein, unterschiedliche Potentialfunktionen zu kombinieren. Zeigen Sie in diesem Zusammenhang: Sind π_1 und π_2 gültige Potentialfunktionen, so ist auch $\pi = \frac{\pi_1 + \pi_2}{2}$ eine gültige Potentialfunktion.
- Bei der Durchführung von *Dijkstras Algorithmus* können kürzeste Wege gespeichert werden, indem Vorgängerknoten gespeichert werden. Diese werden immer dann geändert, wenn eine bessere vorläufige Distanz gefunden wird. Dieses kann auch auf einem Graphen durchgeführt werden, der negative Kantengewichte enthält. Das Stopkriterium von Dijkstras Algorithmus muss dafür durch ein schwächeres Kriterium ersetzt werden: Es wird gestoppt, sobald keine Verbesserung mehr gefunden werden kann. Zeigen Sie, wenn auf diese Art ein Kreis entsteht, so ist dieser negativ.
- (*) Dijkstras Algorithmus ist ein Spezialfall des allgemeinen *Labeling Algorithmus*. Der allgemeine Labeling Algorithmus wählt eine beliebige Kante aus, die das Label des Zielknotens verbessert. Geben Sie einen Graphen sowie eine Reihenfolge der Kanten an, so dass bei positiven Kantengewichten eine exponentielle Zahl von Schritten ausgeführt wird.

Hinweis: Achtung, schwierige Knobelaufgabe!

Musterlösung:

- Der abgebildete Graph mit n Knoten ist ein mögliches Beispiel.

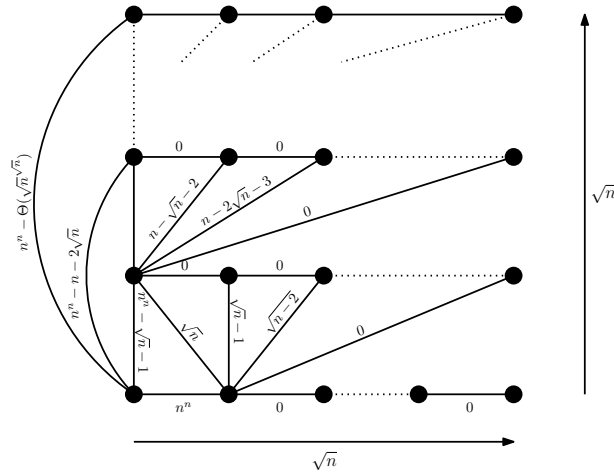


Jeder kürzeste Weg zwischen zwei Knoten geht entlang des äußeren Kreises. Wir bezeichnen den mittleren Knoten mit u und die Knoten auf dem Kreis mit u_1 bis u_{n-1} entsprechend der Abbildung. Betrachten wir den Pfad u_i, \dots, u_j mit $i > j$ und kürzester Weglänge $\mu(i, j) = i - j$. O.b.d.A sei $s = u_i$ und $t = u_j$. Die Vorwärtssuche führt zwischen $3(i-j)/4$ und $(i-j)/4$ Schritte entlang des Pfades aus (die Suchrichtungen wechseln sich ab und besuchen ggf. auch Knoten außerhalb des Pfades). Bis auf den ersten Schritt führt jeder dieser Schritte zu einer `decreaseKey` Operation auf Knoten u . Schritte außerhalb des Pfades führen zu keiner `decreaseKey` Operation auf Knoten u .

- Es ist zu zeigen:
 - π ist eine untere Schranke der Distanzfunktion: Es gilt: $\pi_1(u) \leq \mu(u, t)$, sowie $\pi_2(u) \leq \mu(u, t)$ für alle Knoten $u \in V$. Daraus folgt: $\pi_1(u) + \pi_2(u) \leq 2\mu(u, t)$ und damit $\pi \leq \mu(u, t)$.
 - Die Kantengewichte sind nicht negativ: Für jede Kante $(u, v) \in E$ gilt: $c((u, v)) + \pi_1(v) \geq \pi_1(u)$, sowie $c((u, v)) + \pi_2(v) \geq \pi_2(u)$. Daraus folgt direkt: $2c((u, v)) + \pi_1(v) + \pi_2(v) \geq \pi_1(u) + \pi_2(u)$ und somit $c((u, v)) + \pi(v) \geq \pi(u)$.

Musterlösung:

- c) Nehmen wir an, dass es einen solchen Kreis geben würde und dieser wäre nicht negativ. Betrachten wir nun den Moment, in dem der Kreis zum ersten Mal geschlossen wird. Dies geschehe an Knoten u . Der Kreis sei dabei bezeichnet als $k = \{u = n_1, \dots, n_k = u\}$. Wenn der Kreis ein positives Gewicht hätte, so wäre $d(s, u) + k \geq d(s, u)$ und somit würden wir den Vorgänger von u nicht auf n_{k-1} setzen.
- d) Der abgebildete Graph ist ein mögliches Beispiel.



Im allgemeinen Labeling Algorithmus kann die Ausführungsreihenfolge beliebig schlecht gewählt werden. Der angegebene Graph erlaubt es, immer die komplette untere Reihe von Knoten abzulaufen, und dann dem zweiten Knoten dieser Reihe eine um 1 kleinere Distanz zuzuweisen. Dabei kann jede der \sqrt{n} Zeilen dazu genutzt werden, den ersten Knoten der darunter liegenden Reihe \sqrt{n} mal eine kürzere Distanz zuzuweisen. Rekursiv lässt sich somit eine Bearbeitungsreihenfolge festlegen. Wir starten mit der Bearbeitung der untersten Zeile (in Serie). Wenn wir n Zeilen bearbeiten können, so können wir $n + 1$ Zeilen bearbeiten, indem wir \sqrt{n} mal den zweiten Knoten der obersten Reihe der n Reihen eine um 1 kürzere Distanz als bisher bekannt zuweisen und danach die Bearbeitung der n Reihen wiederholen. Somit ergibt sich eine Gesamtbearbeitungszeit von $\sqrt{n} \sqrt{n}$ Schritten.

Aufgabe 3 (Analyse: preflow-push Algorithmus (Wiederholung))

Sei durch S, T ein minimaler (s, t) Schnitt gegeben. Zeigen oder widerlegen Sie folgende Eigenschaften der Distanzfunktion:

- a) $\forall v \in T : d(v) < n$
- b) $\forall v \in S : d(v) \geq n$

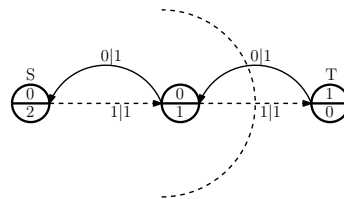
Musterlösung:

a) Die Aussage ist wahr:

Angenommen es gibt einen Knoten $v \in T$ mit $d(v) \geq n$. Dann existiert im Residualgraph kein Weg von v zu t . Der entsprechende Fluss muss also zurück zu s geschoben werden. Daraus folgt aber auch direkt, dass der gegebene (s, t) Schnitt nicht minimal sein kann, da sonst der zusätzliche Fluss, der über den Schnitt geleitet wurde, zu t gelangen können muss (nach *max-flow-min-cut*-Theorem).

b) Die Aussage ist falsch:

Folgende Abbildung gibt ein Gegenbeispiel an.



Aufgabe 4 (Analyse: Eigenschaften spezieller Knotenmengen)

Gegeben sei ein ungerichteter Graph $G = (V, E)$. Sei $N(v) = \{w \mid (v, w) \in E\}$ die Menge aller Nachbarn von Knoten v . Man definiert folgende Teilmengen der Knotenmenge V des Graphen:

- *Vertex Cover (VC)*. Ein VC ist eine Teilmenge $C \subseteq V$, so dass f.a. Kanten $(u, v) \in E$ mindestens einer ihrer Endpunkte in C enthalten ist. Üblicherweise ist ein minimales VC gesucht.
- *Dominating Set (DS)*. Ein DS ist eine Teilmenge $D \subseteq V$, so dass f.a. Knoten $v \in V$ entweder v oder mindestens ein $w \in N(v)$ in D enthalten ist. Üblicherweise ist ein minimales DS gesucht.
- *Independent Set (IS)*. Ein IS ist eine Teilmenge $I \subseteq V$, so dass für jeden Knoten $v \in I$ gilt, alle Knoten $w \in N(v)$ sind nicht in I enthalten. Üblicherweise ist ein maximales IS gesucht.

Man unterscheidet weiter zwischen einer *minimum (maximum)* und einer *minimalen(maximalen)* Teilmenge. Erstere bezeichnet ein globales Optimum, d.h. auf diesem Graphen kann keine kleinere (größere) Menge mit der geforderten Eigenschaft gefunden werden. Letztere gibt ein lokales Optimum an, d.h. man kann keinen Knoten aus der Menge entfernen (zu der Menge hinzunehmen) und die geforderte Eigenschaft erhalten.

Zeigen oder widerlegen Sie, ...

- a) ein *Independent Set* ist genau dann ein *Dominating Set*, wenn es *maximal* ist.
- b) ein *minimum Dominating Set* ist ein *maximum Independent Set*.
- c) ist C ein *minimales Vertex Cover*, so ist V/C ein *maximales Independent Set*.
- d) ein *minimales Vertex Cover* mit allen isolierten Knoten von G ist ein *Dominating Set*.
- e) ein *minimales Dominating Set* ohne isolierte Knoten ist ein *Vertex Cover*.

Musterlösung:

- a) Sei I ein *maximal* IS. I ist ein DS, da jeder Knoten $v \notin I$ zu einem Knoten $w \in I$ benachbart ist. Wäre dies nicht der Fall, so wäre I nicht maximal, denn man könnte v zum IS hinzunehmen. Damit ist auch gleichzeitig gezeigt, dass ein nicht-maximales IS kein DS ist.
- b) Gegenbeispiel: In einer Kette von drei Knoten ist das *minimum* DS der mittlere Knoten. Das *maximum* IS sind die beiden äußeren Knoten.
- c) $I = V/C$ ist ein IS. Wäre I kein IS, gäbe es eine Kante (u, v) , so dass beide Knoten $u, v \in I$ wären. Damit wäre keiner der Eckpunkte der Kante (u, v) in C und C damit kein VC. Widerspruch! I ist ein *maximales* IS. Angenommen, Knoten v wäre nicht in I und man könnte ihn zu I hinzunehmen, um ein größeres IS zu erhalten. Dies würde bedeuten, dass kein Nachbar von v in I wäre. Damit wären $\{v\} \cup N(v)$ in C und damit C kein *minimales* VC, da man v aus C entfernen könnte und weiter ein VC hätte. Widerspruch!
- d) Sei C ein *minimales* VC. Nach Definition ist mindestens ein Eckpunkt jeder Kante in C . Damit ist jeder nicht-isolierte Knoten entweder Teil von C oder zu einem Knoten in C benachbart. Also ist C ein DS für den Graph ohne isolierte Knoten. Fügt man alle isolierten Knoten zu C hinzu, so ergibt sich ein DS für G .
- e) Gegenbeispiel: Betrachte die zu einem Dreieck verbundenen Knoten A, B, C . Ein *minimales* DS enthält genau einen dieser Knoten. Ein VC benötigt mindestens zwei der drei Knoten.

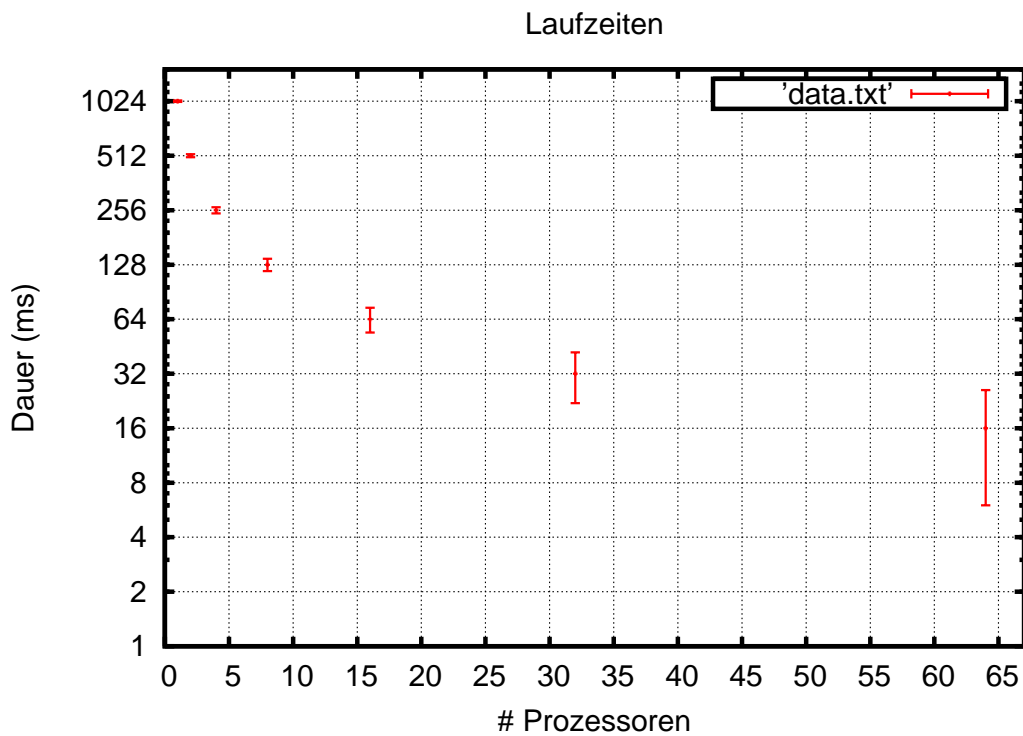
Aufgabe 5 (Kleinaufgaben: Parallele Algorithmen)

- a) Gegeben sei ein paralleler vergleichsbasierter Sortieralgorithmus zum Sortieren von n komplexen Objekten auf p Prozessoren mit einer Laufzeit von

$$T(p) := \Theta\left(\frac{n^2 \log^2 n}{p^2}\right).$$

Geben Sie den absoluten *speed-up* und die *efficiency* an.

- b) Wie muss in der vorherigen Teilaufgabe die Prozessorzahl p mit der Eingabegröße n wachsen, damit der absolute *speed-up* konstant bleibt?
- c) Sie haben für einen parallelen Algorithmus folgende Laufzeiten bei unterschiedlicher Prozessorzahl gemessen. Was können Sie über die Skalierung dieses Algorithmus aussagen?



Musterlösung:

- a) Die besten sequentiellen vergleichsbasierten Sortierverfahren benötigen $T_{seq} = \Theta(n \log n)$ Laufzeit. Damit ergibt sich für den absoluten *speed-up*

$$S(p) = \frac{T_{seq}}{T(p)} = \frac{\Theta(n \log n)}{\Theta\left(\frac{n^2 \cdot \log^2 n}{p^2}\right)} = \Theta\left(\frac{p^2}{n \log n}\right).$$

Mit der Definition der *efficiency* ergibt sich

$$E(p) = \frac{S(p)}{p} = \frac{\Theta\left(\frac{p^2}{n \log n}\right)}{p} = \Theta\left(\frac{p}{n \log n}\right).$$

- b) Für einen konstanten *speed-up* unabhängig von der Prozessoranzahl muss gelten

$$S(p) = \Theta\left(\frac{p^2}{n \log n}\right) \stackrel{!}{=} \Theta(1)$$

und damit muss die Anzahl Prozessoren mit der Eingabegröße nach $p = \Theta(\sqrt{n \log n})$ wachsen.

- c) Ignoriert man die Fehlerbalken, so weist der Algorithmus eine Halbierung der Laufzeit bei Verdopplung der Prozessoren auf. Der relative *speed-up* ist also

$$S_{rel}(p) = \frac{T(1)}{T(p)} = p.$$

Der absolute *speed-up* skaliert auch linear mit p , über den genauen Faktor und über die Skalierung mit n kann man keine Aussage treffen. Die *efficiency* ist unabhängig von p .

Aufgabe 6 (Entwurf+Analyse: CRCW und CREW Modelle)

Gegeben sei ein Array $a[\cdot]$ im gemeinsamen Speicher, der n Zahlen hält.

- Beschreiben Sie einen möglichst schnellen parallelen Algorithmus, der überprüft, ob eine der Zahlen durch 7 teilbar ist. Gehen Sie von $p = n$ Prozessoren und dem CRCW *common* Modell aus. Außerdem sei die Teilbarkeit in $O(1)$ prüfbar.
- Wie ändert sich die Laufzeit, wenn Sie nur noch $p < n$ Prozessoren zur Verfügung haben?
- Wieviel Zeit würde Ihr Algorithmus im CREW Modell benötigen (wieder $p = n$ Prozessoren)?
- Geben Sie den absoluten *speed-up* und die *efficiency* für die vorherigen Teilaufgaben an.
- Im Folgenden soll berechnet werden, wieviele der Zahlen in $a[\cdot]$ durch eine andere Zahl in $a[\cdot]$ (nicht durch sich selbst!) teilbar sind. Sie haben das CRCW Modell und $p = n^2$ Prozessoren zur Verfügung.

Musterlösung:

- Die Variable zum Speichern des Resultats wird mit `result = false` initialisiert. Jeder Prozessor p_i überprüft für eine Zahl $a[i]$, ob diese durch 7 teilbar ist. Ist dies der Fall, setzt der Prozessor `result = true`. Ansonsten macht er nichts. Der Algorithmus läuft in $T(p) = O(1)$.
- Jeder Prozessor muss sich seriell um n/p Speicherstellen kümmern. Ansonsten läuft der Algorithmus gleich ab und benötigt daher $T(p) = O(n/p)$ Zeit.
- Im CREW Modell kann nicht mehr parallel auf eine Speicherstelle geschrieben werden. In einer einfachen Lösung würde für alle Prozessoren je ein Schreibzugriff auf `result` nacheinander ausgeführt werden. Dies würde $O(n)$ Zeit benötigen.
Geschickter ist es, das Ergebnis für jede Zahl $a[i]$ in einem Array $b[\cdot]$ zu speichern - 0 für `false` und 1 für `true`. Dies geschieht in $O(1)$. Dann wird die Summe $\sum_{i=1}^n b[i]$ per Reduktion in $O(\log n)$ berechnet. Ist die Summe ungleich 0, so wird `result=true` gesetzt, sonst auf `false`. Die gesamte Laufzeit ist $T(p) = O(\log n) = O(\log p)$.
- Der optimale sequentielle Algorithmus muss im schlimmsten Fall jede Zahl prüfen, benötigt also $T_{seq} = O(n)$. Damit ergibt sich für den absoluten *speed-up*

$$S(p) = \frac{T_{seq}}{T(p)} = O(n) = O(p) \text{ (a); } O(p) \text{ (b); } O(n/\log n) = O(p/\log p) \text{ (c).}$$

Mit der Definition von *efficiency* ergibt sich

$$E(p) = \frac{S(p)}{p} = O(1) \text{ (a); } O(1) \text{ (b); } O(1/\log p) \text{ (c).}$$

- Berechne Hilfsarray $b[\cdot]$. Es wird $b[i] = \text{true}$ gesetzt, wenn eine Zahl in $a[\cdot]$ von $a[i]$ geteilt wird, die nicht gleich $a[i]$ ist. Ansonsten wird $b[i] = \text{false}$ gesetzt. Dies geschieht analog zur ersten Teilaufgabe in $O(1)$ mit n Prozessoren für jedes i . Mit n^2 Prozessoren und n Einträgen in $b[\cdot]$ können alle Einträge in $O(1)$ berechnet werden. Anschließend wird über die Elemente in $b[\cdot]$ summiert, mit n Prozessoren und Reduktionsschema ist dies in $O(\log n)$ möglich. Die gesamte Laufzeit ist also $T(p) = O(\log n) = O(\log \sqrt{p})$.

Aufgabe 7 (Entwurf+Analyse: `findif`-Anweisung)

Gegeben sei ein Array $a[\cdot]$ im verteilten Speicher der n Objekte hält. Gesucht ist ein Algorithmus, der eine parallele `findif` Anweisung auf $a[\cdot]$ ausführt. Die Anweisung sortiert die Elemente von $a[\cdot]$ anhand eines Prädikats $pred(\cdot)$, so dass Elemente, die das Prädikat erfüllen, vorne stehen. Die relative Ordnung der Elemente untereinander soll dabei erhalten bleiben.

Bsp.: `findif({1,4,9,7,3}, is_bigger_than_3) = {4,9,7,1,3}`

- Beschreiben Sie einen Algorithmus, der eine parallele `findif` Anweisung auf $a[\cdot]$ möglichst schnell ausführt. Sie haben $p = n$ Prozessoren zur Verfügung.
- Untersuchen Sie die Laufzeit der Anweisung für den Fall, dass $p = n$ Prozessoren zur Verfügung stehen und das Prädikat in $T(n) = O(1)$, $O(\log n)$ bzw. $O(n)$ ausgewertet werden kann.
- Wie verhalten sich die Laufzeiten, wenn Sie nur noch $p < n$ Prozessoren zur Verfügung haben?

Musterlösung:

- Prozessor p_i prüft Bedingung $pred(a[i])$ und schreibt das Resultat als 0 (falsch) oder 1 (wahr) in ein neues Array $s[\cdot]$ an Stelle i . Anschließend wird die Prefixsumme über $s[\cdot]$ gebildet. Aus diesen Werten kann jeder Prozessor p_i die neue Position für sein Datenelement $a[i]$ ableiten:
 - $a[i] \rightarrow a[s[i] - 1]$, wenn $a[i]$ das Prädikat erfüllt,
 - $a[i] \rightarrow a[s[n - 1] + i - s[i]]$, wenn $a[i]$ das Prädikat nicht erfüllt.

Prozessoren werden von 0 durchnummeriert.

- Die Ausführungszeit beträgt $O(T(n))$ für die Berechnung von $s[\cdot]$, $O(\log n)$ für die Berechnung der Prefixsumme und $O(1)$ für die Umsortierung. Gesamt ergeben sich die Laufzeiten in Abhängigkeit von $T(n)$ zu $O(\log n)$, $O(\log n)$ bzw. $O(n)$, wobei $p = n$ gilt.
- Stehen weniger als n Prozessoren zur Verfügung, muss man die Arbeit für jeweils n/p Objekte von einem Prozessor ausführen lassen. Es ergeben sich folgende Laufzeiten für die drei Schritte $O(n/p \cdot T(n))$, $O(n/p + \log p)$ und $O(n/p)$. Insgesamt ergeben sich die Laufzeiten wieder in Abhängigkeit von $T(n)$ zu $O(n/p + \log p)$, $O(n/p \cdot \log p)$ bzw. $O(n^2/p + \log p)$.

Aufgabe 8 (Entwurf+Analyse: Assoziative Operationen)

Gegeben sei ein Array A im gemeinsamen Speicher bestehend aus n Objekten vom Typ X . Auf den Objekten sei eine Operator \odot definiert. Es sei nach dem Ergebnis von $\odot_{i=1}^n a_i$ gesucht.

- a) Sei $X = \mathbb{R}^2$ und der Operator definiert als

$$(x_1, x_2) \odot (y_1, y_2) := (x_1 y_1, x_2 + y_2)$$

Zeigen Sie, dass der Operator \odot assoziativ ist.

- b) Beschreiben Sie einen schnellen parallelen Algorithmus, der $\odot_{i=1}^n a_i$ berechnet und geben Sie dessen Laufzeit $T(n, p)$ an.
- c) Nun sei \odot wie folgt definiert: X beschreibe die Menge an möglichen Zeichenketten über dem Alphabet $\{(\, ,)\}$. Die Operation $x \odot y$ verknüpfe beide Zeichenketten und schiebe alle öffnenden Klammern nach links, alle schließenden Klammern nach rechts (Bsp.: $()(()) \odot (()) = (((()))()$). Können Sie den selben Lösungsansatz wie in der vorherigen Teilaufgabe verwenden? Falls nein, geben Sie einen neuen parallelen Algorithmus an. Wie lange dauert die Ausführung?

Musterlösung:

- a) Der Operator ist offensichtlich assoziativ, da beide Koordinaten unabhängig voneinander sind und die ausgeführte Addition bzw. Multiplikation auf reellen Zahlen assoziativ ist.
- b) Der Operator \odot ist assoziativ und in konstanter Zeit ausführbar. Daher kann $\odot_{i=1}^n a_i$ mit Hilfe des Reduktionsschemas in $T(n, p) = O(n/p + \log p)$ berechnet werden. Für $p = n$ liegt die Ausführungszeit in $T(n, p) = O(\log n)$.
- c) Auch hier ist \odot assoziativ, benötigt aber Zeit proportional zur Länge beider Operanden (ein Scan über beide Operanden liefert die Anzahl öffnender und schließender Klammern, die anschließend geschrieben werden können). Das Reduktionsschema ist weiterhin anwendbar, die Laufzeit erhöht sich allerdings insgesamt zu $T(n, p) = O\left(\sum_{i=0}^{\log p} \left(2^i \frac{n}{p} + 1\right)\right) = O(p \cdot n/p + \log p)$ bzw. zu $T(n, p) = O(n)$ für $p = n$.

Ein schnellerer Lösungsansatz verwendet paralleles Sortieren. In diesem Fall ist die Laufzeit $T(n, p) = O\left(\frac{n \log n}{p} + \log^2 p\right)$ bzw. $T(n, p) = O(\log^3 n)$ für $p = n$.

Aufgabe 9 (Kleinaufgaben: Laufzeiten)

- a) Sei $T(n, \varepsilon)$ die Laufzeit eines Approximationsalgorithmus und $g(n, \varepsilon)$ seine Approximationsgarantie. Geben Sie für die folgenden Fälle an, ob der Algorithmus ein PTAS, FPTAS oder keines von beiden ist. Begründen Sie Ihre Antwort jeweils kurz.

- $T_1(n, \varepsilon) = \frac{1}{\varepsilon} \cdot (4n^3 + n^2), \quad g_1(n, \varepsilon) = (1 - \varepsilon)$
- $T_2(n, \varepsilon) = \frac{1}{\varepsilon} \cdot n^2, \quad g_2(n, \varepsilon) = (1 + 2\varepsilon)$
- $T_3(n, \varepsilon) = \sqrt{n} + n^{\frac{3}{2}}, \quad g_3(n, \varepsilon) = 2 + \frac{1}{n}$
- $T_4(n, \varepsilon) = n \cdot \log \frac{1}{\varepsilon}, \quad g_4(n, \varepsilon) = (1 - \varepsilon)$
- $T_5(n, \varepsilon) = \varepsilon + e^{\log n} + n^5, \quad g_5(n, \varepsilon) = (1 + \varepsilon)$
- $T_6(n, \varepsilon) = n^{\frac{1}{\varepsilon}} + n^5, \quad g_6(n, \varepsilon) = (2 + \varepsilon)$

Anmerkung: Für $g_6(n, \varepsilon)$ können Sie annehmen, dass der Approximationsalgorithmus mit beliebigem $\varepsilon \in (-1, 0)$ spezifiziert werden kann.

- b) Sei $f(n, k)$ die Laufzeit eines Algorithmus mit n der Eingabegröße des Problems und k ein beliebiger Parameter. Geben Sie an welche der folgenden Laufzeiten ein Problem *fixed-parameter-tractable* machen. Begründen Sie Ihre Antwort jeweils kurz.

- $f_1(n, k) = 3k^2n^2$
- $f_2(n, k) = n^k \cdot k^2 \cdot \sqrt{n^e}$
- $f_3(n, k) = 3n^2 + 2nk$
- $f_4(n, k) = e^k \cdot \sqrt{n}$
- $f_5(n, k) = e^n \cdot \sqrt{k}$
- $f_6(n, k) = k^3 \cdot \log n^2$

Musterlösung:

a) Ein Approximationsalgorithmus wird als PTAS bezeichnet, wenn seine Laufzeit $T(n, \varepsilon)$ polynomiell in n ist und sich seine Approximationsgarantie beliebig nahe der 1 nähern kann. Für ein FPTAS muss zusätzlich $T(n, \varepsilon)$ polynomiell in $\frac{1}{\varepsilon}$ sein. Mit dieser Definition ergibt sich für die angegebenen Algorithmen:

- $T_1(n, \varepsilon) = \frac{1}{\varepsilon} \cdot (4n^3 + n^2), \quad g_1(n, \varepsilon) = (1 - \varepsilon)$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich um ein FPTAS. $T_1(n, \varepsilon)$ hängt polynomiell von n und $\frac{1}{\varepsilon}$ ab und die Approximationsgarantie kann beliebig nahe an die 1 herankommen.

- $T_2(n, \varepsilon) = \frac{1}{\varepsilon} \cdot n^2, \quad g_2(n, \varepsilon) = (1 + 2\varepsilon)$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich um ein FPTAS. Es gilt die gleiche Begründung wie bei $T_1(n, \varepsilon)$ und $g_1(n, \varepsilon)$. Will man die klassische Approximationsgarantie ohne den Faktor 2 sehen, substituiert man einfach $\delta = 2\varepsilon$.

- $T_3(n, \varepsilon) = \sqrt{n} + n^{\frac{3}{2}}, \quad g_3(n, \varepsilon) = 2 + \frac{1}{n}$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich weder um ein FPTAS noch um ein PTAS. Die Approximationsgarantie hängt von n ab und kann nicht beliebig nahe an 1 herankommen.

- $T_4(n, \varepsilon) = n \cdot \log \frac{1}{\varepsilon}, \quad g_4(n, \varepsilon) = (1 - \varepsilon)$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich um ein FPTAS. Die Approximationsgarantie kann sich beliebig der 1 nähern. $T_4(n, \varepsilon)$ hängt polynomiell von n und auch von $\frac{1}{\varepsilon}$ (da $\log x = O(n) = O(\text{poly}(n))$).

- $T_5(n, \varepsilon) = \varepsilon + e^{\log n} + n^5, \quad g_5(n, \varepsilon) = (1 + \varepsilon)$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich um ein FPTAS. $T_5(n, \varepsilon)$ ist polynomiell in n ($e^{\log n} = n$) und $\frac{1}{\varepsilon}$ ($\varepsilon = \frac{1}{\varepsilon}^{-1}$). Außerdem kann sich die Approximationsgarantie beliebig der 1 nähern.

- $T_6(n, \varepsilon) = n^{\frac{1}{\varepsilon}} + n^5, \quad g_6(n, \varepsilon) = (2 + \varepsilon)$

Bei dem angegebenen Algorithmus handelt es sich um ein PTAS. Die Approximationsgarantie kann sich beliebig der 1 nähern und $T_6(n, \varepsilon)$ hängt zwar polynomiell von n ab, aber nicht von $\frac{1}{\varepsilon}$. Für die klassische Darstellung der Approximationsgarantie ersetzt man $\varepsilon = \delta - 1$.

Musterlösung:

b) Ein Problem heisst *fixed parameter tractable*, falls ein Algorithmus zu dessen Lösung existiert, dessen Laufzeit durch $O(f(k) \cdot \text{poly}(n))$ mit $\text{poly}(n)$ Polynom nur in n und, $f(k)$ beliebige Funktion nur in k abschätzbar ist. Damit ergibt sich für die angegebenen Probleme:

- $f_1(n, k) = 3k^2n^2$

Das beschriebene Problem ist *fixed parameter tractable*. $f_1(n, k)$ ist polynomiell in n (n^2) und davon unabhängig abhängig in k (k^2).

- $f_2(n, k) = n^k \cdot k^2 \cdot \sqrt{n^e}$

Das beschriebene Problem ist nicht *fixed parameter tractable*. $f_2(n, k)$ ist durch $n^k \cdot \sqrt{n^e}$ zwar polynomiell in n , aber dies ist nicht unabhängig von k .

- $f_3(n, k) = 3n^2 + 2nk$

Das beschriebene Problem ist *fixed parameter tractable*. Durch $\text{poly}(n) = n^2$ und $f(k) = k$ lässt sich $f_3(n, k)$ abschätzen ($3n^2 + 2nk = O(n^2k)$).

- $f_4(n, k) = e^k \cdot \sqrt{n}$

Das beschriebene Problem ist *fixed parameter tractable*. $f_4(n, k)$ ist polynomiell in n (\sqrt{n}) und davon unabhängig abhängig von k (e^k).

- $f_5(n, k) = e^n \cdot \sqrt{k}$

Das beschriebene Problem ist nicht *fixed parameter tractable*. $f_5(n, k)$ ist nicht polynomiell in n (e^n).

- $f_6(n, k) = k^3 \cdot \log n^2$

Das beschriebene Problem ist *fixed parameter tractable*, da $f_6(n, k)$ polynomiell in n ist (da $\log n^2 = O(n) = O(\text{poly}(n))$) und davon unabhängig von k abhängig (k^3).

Aufgabe 10 (Analyse+Rechnen: Vertex-Cover)

Gegeben sei folgender Algorithmus zur Berechnung eines *vertex cover* C für einen Graph $G = (V, E)$:

1. Initialisiere die Ergebnismenge $C = \emptyset$ als leere Menge.
2. Wähle Kante $(u, v) \in E$ beliebig.
3. Füge u, v zu C hinzu.
4. Entferne u, v und alle inzidenten Kanten aus G .
5. Wiederhole solange G noch Kanten hat

Nach Abschluss des Algorithmus ist $C \subseteq V$ ein *vertex cover*, d.h. für jede Kante $(u, v) \in E$ ist einer ihrer beiden Knoten in C . Falls o.b.d.A. $u \in C$ sagt man auch Knoten u *überdeckt* Kante (u, v) .

- a) Zeigen Sie, dass der angegebene Algorithmus ein korrektes *vertex cover* berechnet.
- b) Geben Sie ein Beispiel an, in dem der Algorithmus ein minimales *vertex cover* liefert.
- c) Geben Sie ein Beispiel an, in dem der Algorithmus kein minimales *vertex cover* liefert.
- d) Zeigen oder widerlegen Sie, dass der Algorithmus eine 2-Approximation für *vertex cover* berechnet, d.h. dass er höchstens doppelt so viele Knoten auswählt als minimal nötig.

Betrachten Sie abschließend diesen alternativen Algorithmus zur Bestimmung einer 2-Approximation von *vertex cover*:

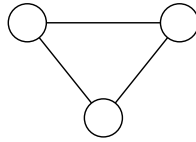
1. Initialisiere die Ergebnismenge $C = \emptyset$ als leere Menge.
2. Wähle Knoten $u \in V$ mit minimalem Grad.
3. Füge u zu C hinzu.
4. Entferne u und alle inzidenten Kanten aus G
5. Wiederhole solange G noch Kanten hat

Der Algorithmus berechnet offenbar –mit ähnlichen Argumenten wie in Teilaufgabe (a)– ein *vertex cover*. Es bleibt folgende Frage zu beantworten:

- e) Zeigen oder widerlegen Sie, dass der Algorithmus eine 2-Approximation für *vertex cover* berechnet, d.h. dass er höchstens doppelt so viele Knoten auswählt als minimal nötig.

Musterlösung:

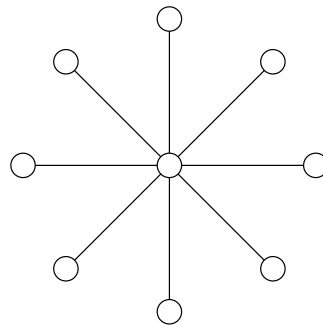
- a) Nach Abschluss enthält der Graph keine Kanten mehr. Da eine Kante nur entfernt wird, wenn einer ihrer Knoten in C aufgenommen wurde, ist folglich jede Kante $e \in E$ von einem Knoten überdeckt. Damit ist C ein *vertex cover*.
- b) In folgendem Graphen werden immer genau zwei Knoten ausgewählt. Dies ist optimal, da einzelner Knoten nur zwei der drei Kanten überdecken.



- c) In folgendem Graphen werden immer zwei Knoten ausgewählt. Das ist nicht optimal, da ein einzelner Knoten genügen würde.



- d) Sei A die Menge der in Schritt 2 ausgewählten Kanten. Es gilt $|C| = 2|A|$, da beide Knoten jeder ausgewählten Kante zu C hinzugefügt und anschließend zusammen mit allen inzidenten Kanten aus G entfernt werden, so dass sie nicht noch einmal ausgewählt werden können. Damit folgt auch, dass keine zwei Kanten aus A einen Knoten gemeinsam haben können. Sei nun C^* ein minimales *vertex cover*. C^* enthält nach Definition mindestens einen Knoten jeder Kante, also insbesondere einen Knoten jeder Kante aus A . Da keine zwei Kanten aus A vom gleichen Knoten aus C^* überdeckt werden können, gilt $|C^*| \geq |A|$. Es folgt $|C| = 2|A| \leq 2|C^*|$. Die Lösung C des angegebenen Algorithmus ist also maximal doppelt so groß wie die optimale Lösung C^* . Damit berechnet der Algorithmus eine 2-Approximation.
- e) Der Algorithmus berechnet keine 2-Approximation. Folgender Graph ist ein Gegenbeispiel:



Ein optimales *vertex cover* benötigt nur den Knoten in der Mitte. Der angegebene Algorithmus markiert allerdings $n - 1$ Knoten (entweder alle Randknoten, oder den mittleren Knoten und alle Randknoten bis auf einen).

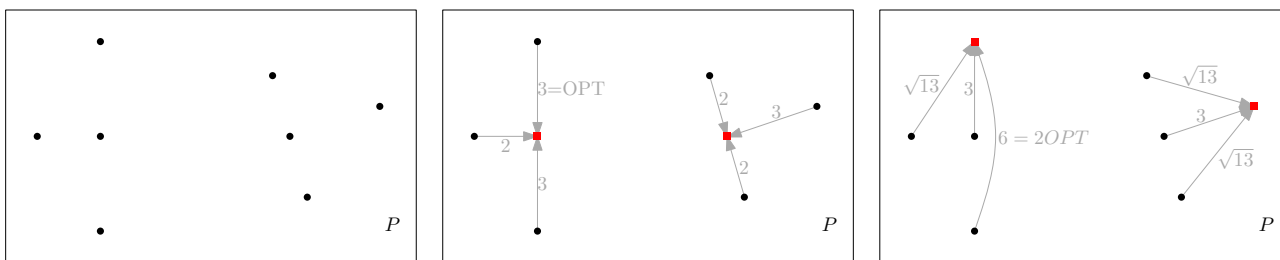
Aufgabe 11 (Analyse: Metrisches k -Zentren Problem (*))

Gegeben sei eine Menge an Punkten $P \subset \mathbb{R}^2$ in der Ebene sowie eine Zahl $k > 0$. Gesucht ist eine k -elementige Teilmenge $K \subset P$ dieser Punkte, genannt Zentren, so dass für jeden Punkt $p \in P$ der maximale Abstand zu seinem nächstgelegenen Zentrum minimal ist.

Es existiert folgender *greedy* Algorithmus, der eine 2-Approximation des Problems berechnet:

1. Wähle beliebigen Punkt aus P als erstes Zentrum
2. Wähle Punkt aus P als nächstes Zentrum mit größter Entfernung zu allen bisherigen Zentren (d.h. der den maximalen kürzesten Abstand zu einem Zentrum besitzt)
3. Wiederhole bis k Zentren gewählt worden sind

Das folgende Beispiel veranschaulicht die Problemstellung für $k = 2$:



Links ist eine Punktmenge P abgebildet. In der Mitte ist eine optimale Lösung zu sehen. Die roten Quadrate sind die ausgewählten Zentren. Die Kanten geben das nächstgelegene Zentrum für jeden Knoten sowie den Abstand an. Rechts ist eine weitere aber suboptimale Lösung aufgezeigt.

Zunächst einige allgemeine Fragen zu diesem Algorithmus:

- a) Beschreiben Sie in Worten, welche Bedeutung OPT sowie die Aussage eine Lösung sei eine 2-Approximation des metrischen k -Zentren Problems, haben.
- b) Handelt es sich bei dem angegebenen Algorithmus um ein PTAS, ein FPTAS oder um keines von beiden. Begründen Sie kurz.

Im Folgenden soll gezeigt werden, dass der Algorithmus tatsächlich eine 2-Approximation berechnet. Dafür sind zunächst einige Vorüberlegungen nötig.

- c) Zeigen Sie, bei einer Auswahl von $k + 1$ Punkten aus P existieren immer mindestens 2 Punkte, die das gleiche nächstgelegene Zentrum haben.
- d) Gegeben eine optimale Lösung, wie groß kann der Abstand zwischen zwei Punkten maximal sein, wenn diese das gleiche nächstgelegene Zentrum besitzen?
- e) In einer Lösung des *greedy* Algorithmus sei der maximale Abstand eines Punktes $p \notin K$ zu seinem nächstgelegenen Zentrum $> l$. Zeigen Sie, dass l eine untere Schranke für den Abstand zwischen je zwei der Zentren $k_i, k_j \in K, i \neq j$ der Lösung darstellt.
- f) Zeigen Sie mit obigen Aussagen, dass der angegebene *greedy* Algorithmus eine 2-Approximation für das Problem berechnet. Nehmen Sie dazu an, in der Lösung des Algorithmus sei der maximale Abstand eines Punktes $p \notin K$ zu seinem nächstgelegenen Zentrum $> 2 \cdot OPT$, und führen Sie diese Aussage zum Widerspruch.

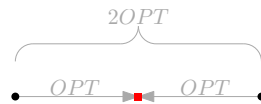
Hinweis: Machen Sie zunächst eine Aussage über die paarweisen Abstände von $k + 1$ speziell gewählten Punkten. Verwenden Sie anschließend einen Vergleich zu Abständen in der optimalen Lösung, um zum Widerspruch zu gelangen.

Musterlösung:

- a) Im metrischen k -Zentren Problem charakterisiert OPT den maximalen Abstand eines Punktes zu seinem nächstgelegenen Zentrum. Eine 2-Approximation bedeutet, dass der Abstand eines Punktes zu seinem nächstgelegenen Zentrum höchstens doppelt so groß ist wie OPT (das rechte Bild in der Aufgabenstellung beschreibt eine 2-Approximation).
- b) Der beschriebene *greedy* Algorithmus ist weder ein PTAS noch ein FPTAS, da sich seine Approximationsgüte nicht beliebig der 1 annähern lässt (bei polynomieller Laufzeit ist der Algorithmus immerhin in APX).
- c) Angenommen k Punkte haben paarweise verschiedene nächstgelegene Zentren. Damit ist jeder Punkt einem anderen Zentrum zugeordnet und alle Zentren sind verwendet. Ein weiterer Punkt hätte auf alle Fälle ein schon verwendetes Zentrum als nächstgelegenes Zentrum. Wäre dies nicht der Fall, so gäbe es mehr als k Zentren oder die bisherigen Punkte hätten nicht alle paarweise verschiedene nächstgelegene Zentren.

Dieses Prinzip wird auch *pigeon hole principle* genannt.

- d) Wie in der Abbildung zu sehen, können sich beide Punkte auf entgegengesetzten Seiten des Zentrums befinden mit maximalem Abstand OPT . Damit ist ihr Abstand zueinander $2 \cdot OPT$.



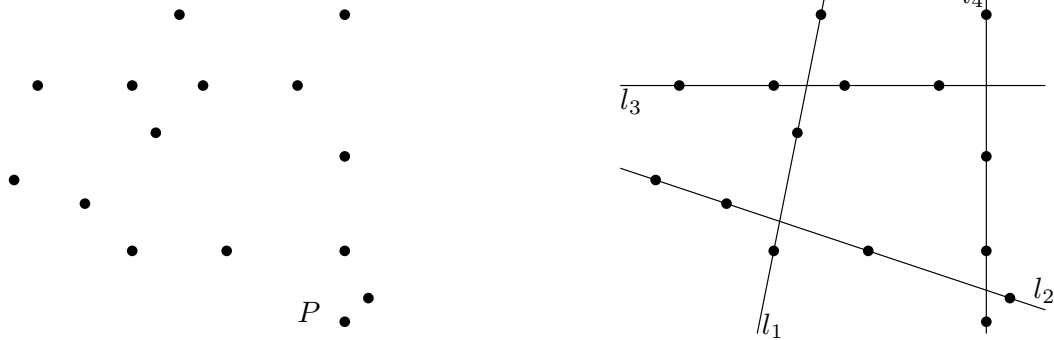
(Hinweis: Für diese Aussage wurde der metrische Raum benötigt!)

- e) Nach Voraussetzung ist Abstand $d(p, k) > l$ f.a. $k \in K$ und damit auch f.a. $k \in K/\{k_j\}$. Angenommen es gelte für einen Abstand $d(k_i, k_j) \leq l$. O.b.d.A. werde k_i vor k_j als Zentrum ausgewählt. Dann würde im weiteren Verlauf des Algorithmus p anstatt k_j als Zentrum gewählt werden, da p den größeren minimalen Abstand zu den bisherigen Zentren hat. Da aber k_j ein Zentrum ist, muss $d(k_i, k_j) > l$ gelten.
- f) Angenommen, in der Lösung des Algorithmus sei der maximale Abstand eines Punktes $p \notin K$ zu seinem nächstgelegenen Zentrum $> 2 \cdot OPT$. Nach Teilaufgabe (e) wäre der Abstand zwischen allen Zentren $> 2 \cdot OPT$. Das würde bedeuten, es gäbe $k + 1$ Punkte mit einem paarweisen Abstand $> 2 \cdot OPT$ (Punkt p sowie die k Zentren). Wähle zwei dieser Punkte, die in einer optimalen Lösung das gleiche nächste Zentrum haben. Teilaufgabe (c) belegt die Existenz dieser Punkte. Nach Teilaufgabe (d) hätten sie allerdings einen Abstand $\leq 2 \cdot OPT$. Widerspruch zu der Aussage, dass alle diese Punkte einen paarweisen Abstand $> 2 \cdot OPT$ besitzen.

Aufgabe 12 (*Analyse: line shooting Problem*)

Gegeben seien n Punkte $P \subset \mathbb{R}^2$ in der Ebene sowie eine Zahl $k > 0$. Das *line shooting* Problem besteht darin zu bestimmen, ob es eine Menge L von k Geraden gibt, so dass jeder Punkt in P von mindestens einer dieser Geraden getroffen wird. Eine Probleminstance wird durch das Tupel (P, k) charakterisiert.

In den Bildern sehen Sie links eine Punktmenge P und rechts eine mögliche Lösung für $(P, 4)$.



- Begründen Sie kurz, warum eine Gerade l , die mehr als k Punkte trifft, Teil einer Lösung für die Probleminstance (P, k) sein muss bei beliebigem P .
- Begründen Sie kurz, warum die Instanz $(P, 3)$ des *line shooting* Problems keine Lösung besitzt mit P wie in obiger Abbildung.
- Geben Sie einen Algorithmus an, der eine Instanz (P, k) des *line shooting* Problems exakt löst für beliebiges P . Bauen Sie dazu einen Suchbaum mit beschränkter Tiefe auf, der alle Kombination von k Geraden, die jeweils mindestens zwei Punkte treffen, generiert. Die Suchbaumtiefe und der Verzweigungsgrad sollen dabei polynomiell in k , der Aufwand pro Knoten polynomiell in $n = |P|$ sein.
Hinweise: Verwalten Sie in jedem Knoten des Suchbaumes k Einträge, die jeweils bis zu zwei Punkte halten können (und damit eine Gerade definieren). Ein Suchbaum der Höhe $O(k)$ genügt.
- Zeigen Sie, dass das *line shooting* Problem *fixed parameter tractable* bezüglich k ist. Geben Sie dazu die asymptotische Laufzeit Ihres Algorithmus in Abhängigkeit von n und k an.

Musterlösung:

- a) Allgemein gilt, dass eine Gerade, die $K > k$ Punkte trifft, Teil einer Lösung für (P, k) sein muss. Wäre diese Gerade nicht Teil der Lösung, so würde man K andere Geraden benötigen, um diese Punkte zu treffen. Da $K > k$ wäre dies für eine Lösung von (P, k) nicht zugelassen.
- b) In der rechten Abbildung sieht man drei Geraden, die jeweils 4 Punkte treffen (l_2, l_3, l_4). Diese müssen nach obiger Begründung Teil einer Lösung von $(P, 3)$ sein. Da diese Geraden aber nicht ausreichen, um alle Punkte von P treffen, existiert keine Lösung für $(P, 3)$.
- c) Idee: Der Algorithmus baut systematisch alle Möglichkeiten auf, k Geraden durch je zwei Punkte aus P zu repräsentieren und prüft, ob diese Geraden alle Punkte treffen. Dies geschieht mit Hilfe eines beschränkten Suchbaumes wie im Folgenden beschrieben.

Wir betrachten die Punkte P in einer festen Reihenfolge $P = \langle p_1, p_2, \dots, p_n \rangle$ und beginnen, wie im Hinweis angegeben, bei einem leeren Knoten mit k Einträgen. Da jeder Knoten durch eine der Geraden – definiert durch jeden der gefüllten k Einträge – überdeckt werden muss, stellt die Wahl der Reihenfolge keine Einschränkung da. Für einen beliebigen Knoten w_i der Suchbaumtiefe i können wir bis zu k Nachfolger der Suchbaumtiefe $i + 1$ generieren. Der j -te Nachfolger von w_i ($w_{i+1,j}$) wird durch eine Kopie von w_i erzeugt, bei der zusätzlich der nächste zu betrachtende Punkt in den Eintrag an Stelle j eingefügt wird. Besteht der Eintrag an Stelle j schon aus zwei Punkten, so wird $w_{i+1,j}$ verworfen und w_i erhält einen Nachfolger weniger. Wird der Eintrag an Stelle j komplett gefüllt, so wird durch die beiden Punkte eine neue Gerade definiert und alle von ihr überdeckten Knoten aus der Liste der zu bearbeitenden Punkte entfernt (für den aktuellen Teilbaum). Auf diese Weise werden alle Möglichkeiten getestet, k verschiedene Geraden aus den Punkten zu erzeugen. Jeder Blattknoten auf der Suchbaumtiefe $2k$ definiert nun k verschiedene Geraden. Sind bei einem dieser Knoten alle Punkte überdeckt, so kann eine Erfolgsmeldung ausgegeben werden.

- d) Der Verzweigungsgrad des Suchbaums ist höchstens k , da es in jedem Schritt nur k mögliche Einträge zu füllen gibt. Die Suchbaumtiefe ist höchstens $2k$, da nach Auswahl von $2k$ Knoten alle Einträge gefüllt sind. Damit hat der Suchbaum $O(k^{2k})$ Knoten. Wird kein Eintrag voll, so werden beim Erzeugen eines Knotens Kosten von $O(1)$ erzeugt. Ist dagegen eine Überprüfung der verbleibenden Knoten nötig, so entstehen Kosten von $O(n)$ für das Überprüfen der maximal $O(n)$ verbleibenden Punkte. Damit ist $O\left(\frac{k^{2k}}{2} \cdot n\right)$ eine obere Schranke für die Gesamtlaufzeit. Daraus folgt, dass das *line shooting* Problem *fixed parameter tractable* ist.