

Vorlesungsskript
Theoretische Informatik III
Sommersemester 2008

Prof. Dr. Johannes Köbler
Humboldt-Universität zu Berlin
Lehrstuhl Komplexität und Kryptografie

6. Juni 2008

Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung	1
2	Suchen und Sortieren	3
2.1	Suchen von Mustern in Texten	3
2.2	String-Matching mit endlichen Automaten	4
2.3	Der Knuth-Morris-Pratt-Algorithmus	6
2.4	Durchsuchen von Mengen	9
2.5	Sortieren durch Einfügen	10
2.6	Sortieren durch Mischen	11
2.7	Lösen von Rekursionsgleichungen	14
2.8	Eine untere Schranke für die Fragekomplexität	15
2.9	QuickSort	16
2.10	HeapSort	20
2.11	CountingSort	23
2.12	RadixSort	23
2.13	BucketSort	24
2.14	Vergleich der Sortierverfahren	25
2.15	Datenstrukturen für dynamische Mengen	26
2.16	Verkettete Listen	26
2.17	Binäre Suchbäume	28
2.18	Balancierte Suchbäume	29
3	Graphalgorithmen	34
3.1	Grundlegende Begriffe	34
3.2	Datenstrukturen für Graphen	36
3.3	Keller und Warteschlange	37
3.4	Durchsuchen von Graphen	40

Kapitel 1

Einleitung

In der VL ThI 2 standen folgende Themen im Vordergrund:

- Welche Probleme sind lösbar? (Berechenbarkeitstheorie)
- Welche Rechenmodelle sind adäquat? (Automatentheorie)
- Welcher Aufwand ist nötig? (Komplexitätstheorie)

Dagegen geht es in der VL ThI 3 in erster Linie um folgende Frage:

- Wie lassen sich eine Reihe von praktisch relevanten Problemstellungen möglichst effizient lösen? (Algorithmik)

Der Begriff *Algorithmus* geht auf den persischen Gelehrten Muhammed Al Chwarizmi (8./9. Jhd.) zurück. Der älteste bekannte nicht-triviale Algorithmus ist der nach *Euklid* benannte Algorithmus zur Berechnung des größten gemeinsamen Teilers zweier natürlicher Zahlen (300 v. Chr.). Von einem Algorithmus wird erwartet, dass er jede *Problemeingabe* nach endlich vielen Rechenschritten löst (etwa durch Produktion einer Ausgabe). Ein Algorithmus ist ein „Verfahren“ zur Lösung eines Entscheidungs- oder Berechnungsproblems, das sich prinzipiell auf einer Turingmaschine implementieren lässt (Churchsche These bzw. Church-Turing-These).

Die Registermaschine

Bei Aussagen zur Laufzeit von Algorithmen beziehen wir uns auf die Registermaschine (engl. Random Access Machine; RAM). Dieses Modell ist etwas flexibler als die Turingmaschine, da es den unmittelbaren Lese- und Schreibzugriff (random access) auf eine beliebige Speichereinheit (Register) erlaubt. Als Speicher stehen beliebig viele Register zur Verfügung, die jeweils eine beliebig große natürliche Zahl speichern können. Auf den Registerinhalten sind folgende arithmetische Operationen in einem Rechenschritt ausführbar: Addition, Subtraktion, abgerundetes Halbieren und Verdoppeln.

Die Laufzeit von RAM-Programmen wird wie bei TMs in der Länge der Eingabe gemessen. Man beachte, dass bei arithmetischen Problemen (wie etwa Multiplikation, Division, Primzahltests, etc.) die Länge einer Zahleingabe n durch die Anzahl $\lceil \log n \rceil$ der für die Binärkodierung von n benötigten Bits gemessen wird. Dagegen bestimmt bei nicht-arithmetischen Problemen (z.B. Graphalgorithmen oder Sortierproblemen) die Anzahl der gegebenen Zahlen die Länge der Eingabe.

Asymptotische Laufzeit und Landau-Notation

Definition 1 Seien f und g Funktionen von \mathbb{N} nach \mathbb{R}^+ . Wir schreiben $f(n) = O(g(n))$, falls es Zahlen n_0 und c gibt mit

$$\forall n \geq n_0 : f(n) \leq c \cdot g(n).$$

Die Bedeutung der Aussage $f(n) = O(g(n))$ ist, dass f „nicht wesentlich schneller“ als g wächst. Formal bezeichnet der Term $O(g(n))$ die Klasse aller Funktionen f , die obige Bedingung erfüllen. Die Gleichung $f(n) = O(g(n))$ drückt also in Wahrheit eine Element-Beziehung $f \in O(g(n))$ aus. O -Terme können auch auf der linken Seite vorkommen. In diesem Fall wird eine Inklusionsbeziehung ausgedrückt. So steht $n^2 + O(n) = O(n^2)$ für die Aussage $\{n^2 + f \mid f \in O(n)\} \subseteq O(n^2)$.

Beispiel 2

- $7 \log(n) + n^3 = O(n^3)$ ist richtig.
- $7 \log(n)n^3 = O(n^3)$ ist falsch.
- $2^{n+O(1)} = O(2^n)$ ist richtig.
- $2^{O(n)} = O(2^n)$ ist falsch (siehe Übungen).

◀

Es gibt noch eine Reihe weiterer nützlicher Größenvergleiche von Funktionen.

Definition 3 Wir schreiben $f(n) = o(g(n))$, falls es für jedes $c > 0$ eine Zahl n_0 gibt mit

$$\forall n \geq n_0 : f(n) \leq c \cdot g(n).$$

Damit wird ausgedrückt, dass f „wesentlich langsamer“ als g wächst. Außerdem schreiben wir

- $f(n) = \Omega(g(n))$ für $g(n) = O(f(n))$, d.h. f wächst mindestens so schnell wie g
- $f(n) = \omega(g(n))$ für $g(n) = o(f(n))$, d.h. f wächst wesentlich schneller als g , und
- $f(n) = \Theta(g(n))$ für $f(n) = O(g(n)) \wedge f(n) = \Omega(g(n))$, d.h. f und g wachsen ungefähr gleich schnell.

Kapitel 2

Suchen und Sortieren

2.1 Suchen von Mustern in Texten

In diesem Abschnitt betrachten wir folgende algorithmische Problemstellung.

String-Matching (STRINGMATCHING):

Gegeben: Ein Text $x = x_1 \cdots x_n$ und ein Muster $y = y_1 \cdots y_m$ über einem Alphabet Σ .

Gesucht: Alle Vorkommen von y in x .

Wir sagen y kommt in x an Stelle i vor, falls $x_{i+1} \cdots x_{i+m} = y$ ist. Typische Anwendungen finden sich in Textverarbeitungssystemen (emacs, grep, etc.), sowie bei der DNS- bzw. DNA-Sequenz-analyse.

Beispiel 4 Sei $\Sigma = \{A,C,G,U\}$.

Text $x = \text{AUGACG}\mathbf{AUGAUGUAGGUAGCGUAG}\mathbf{AUGAUGUAG}$,
Muster $y = \text{AUGAUGUAG}$.

Das Muster y kommt im Text x an den Stellen **6** und **24** vor.

◀

Bei naiver Herangehensweise kommt man sofort auf folgenden Algorithmus.

Algorithmus 5 NAIV-STRING-MATCHER

- 1 **Eingabe:** Text $x = x_1 \cdots x_n$ und Muster $y = y_1 \cdots y_m$
- 2 $V \leftarrow \emptyset$
- 3 **for** $i \leftarrow 0$ **to** $n - m$ **do**
- 4 **if** $x_{i+1} \cdots x_{i+m} = y_1 \cdots y_m$ **then** $V \leftarrow V \cup \{i\}$ **end**
- 5 **Ausgabe:** V

Die Korrektheit von `naiv-String-Matcher` ergibt sich wie folgt:

- In der **for**-Schleife testet der Algorithmus alle potentiellen Stellen, an denen y in x vorkommen kann, und
- fügt in Zeile 4 genau die Stellen i zu V hinzu, für die $x_{i+1} \cdots x_{i+m} = y$ ist.

Die Laufzeit von `naiv-String-Matcher` lässt sich nun durch folgende Überlegungen abschätzen:

- Die **for**-Schleife wird $(n - m + 1)$ -mal durchlaufen.
- Der Test in Zeile 4 benötigt maximal m Vergleiche.

Dies führt auf eine Laufzeit von $O(nm) = O(n^2)$. Für Eingaben der Form $x = a^n$ und $y = a^{\lfloor n/2 \rfloor}$ ist die Laufzeit tatsächlich $\Theta(n^2)$.

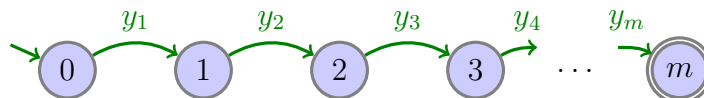
2.2 String-Matching mit endlichen Automaten

Durch die Verwendung eines endlichen Automaten lässt sich eine erhebliche Effizienzsteigerung erreichen. Hierzu konstruieren wir einen DFA M_y , der jedes Vorkommen von y in der Eingabe x durch Erreichen eines Endzustands anzeigt. M_y erkennt also die Sprache

$$L = \{x \in \Sigma^* \mid y \text{ ist Suffix von } x\}.$$

Konkret konstruieren wir M_y wie folgt:

- M_y hat $m + 1$ Zustände, die den $m + 1$ Präfixen $y_1 \cdots y_k$, $k = 0, \dots, m$, von y entsprechen.
- Liest M_y im Zustand k das Zeichen y_{k+1} , so wechselt M_y in den Zustand $k + 1$, d.h. $\delta(k, y_{k+1}) = k + 1$ für $k = 0, \dots, m - 1$:



- Falls das nächste Zeichen a nicht mit y_{k+1} übereinstimmt (engl. *Mismatch*), wechselt M_y in den Zustand

$$\delta(k, a) = \max\{j \leq m \mid y_1 \cdots y_j \text{ ist Suffix von } y_1 \cdots y_k a\}.$$

M_y speichert also in seinem Zustand die maximale Präfixlänge k , für die $y_1 \cdots y_k$ ein Suffix der gelesenen Eingabe ist:

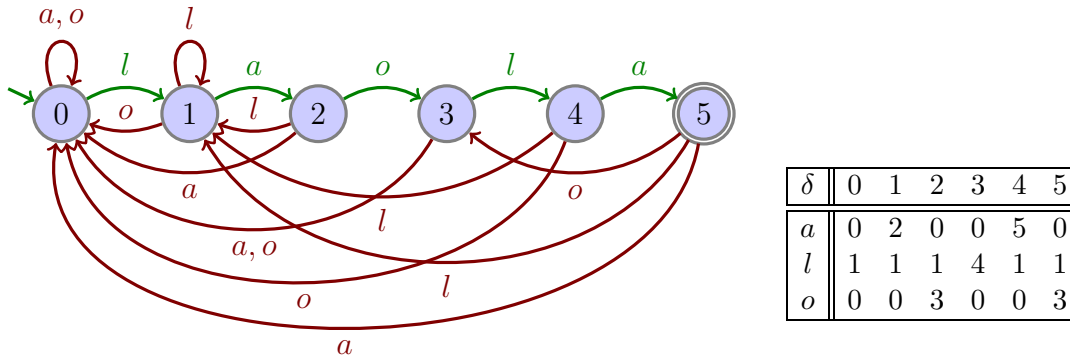
$$\hat{\delta}(0, x) = \max\{k \leq m \mid y_1 \cdots y_k \text{ ist Suffix von } x\}.$$

Die Korrektheit von M_y folgt aus der Beobachtung, dass M_y isomorph zum Äquivalenzklassenautomaten M_{R_L} für L ist. M_{R_L} hat die Zustände $[y_1 \cdots y_k]$, $k = 0, \dots, m$, von denen nur $[y_1 \cdots y_m]$ ein Endzustand ist. Die Überföhrungsfunktion ist definiert durch

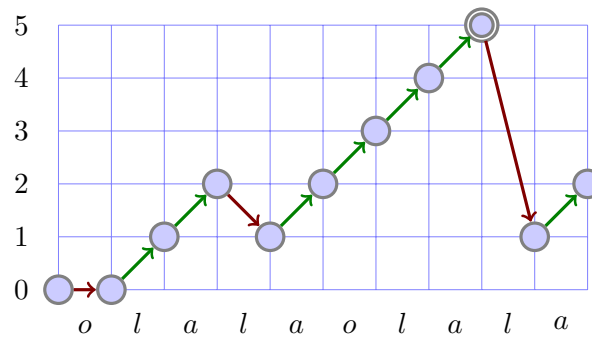
$$\delta([y_1 \cdots y_k], a) = [y_1 \cdots y_j],$$

wobei $y_1 \cdots y_j$ das längste Präfix von $y = y_1 \cdots y_m$ ist, welches Suffix von $y_1 \cdots y_j a$ ist (siehe Übungen).

Beispiel 6 Für das Muster $y = laola$ ergibt sich folgender DFA M_y :



M_y macht bei der Suche nach dem Muster $y = laola$ im Text $x = olalaolala$ folgende Übergänge:



◁

Insgesamt erhalten wir somit folgenden Algorithmus.

Algorithmus 7 DFA-STRING-MATCHER

- 1 **Eingabe:** Text $x = x_1 \cdots x_n$ und Muster $y = y_1 \cdots y_m$
- 2 konstruiere den DFA $M_y = (Z, \Sigma, \delta, 0, m)$ mit $Z = \{0, \dots, m\}$
- 3 $V \leftarrow \emptyset$

```

4    $k \leftarrow 0$ 
5   for  $i \leftarrow 1$  to  $n$  do
6      $k \leftarrow \delta(k, x_i)$ 
7     if  $k = m$  then  $V \leftarrow V \cup \{i - m\}$  end
8   Ausgabe:  $V$ 

```

Die Korrektheit von DFA-String-Matcher ergibt sich unmittelbar aus der Tatsache, dass M_y die Sprache

$$L(M_y) = \{x \in \Sigma^* \mid y \text{ ist Suffix von } x\}$$

erkennt. Folglich fügt der Algorithmus genau die Stellen $j = i - m$ zu V hinzu, für die y ein Suffix von $x_1 \cdots x_i$ (also $x_{j+1} \cdots x_{j+m} = y$) ist.

Die Laufzeit von DFA-String-Matcher ist die Summe der Laufzeiten für die Konstruktion von M_y und für die Simulation von M_y bei Eingabe x , wobei letztere durch $O(n)$ beschränkt ist. Für δ ist eine Tabelle mit $(m + 1) \|\Sigma\|$ Einträgen

$$\delta(k, a) = \max\{j \leq k + 1 \mid y_1 \cdots y_j \text{ ist Suffix von } y_1 \cdots y_k a\}$$

zu berechnen. Jeder Eintrag $\delta(k, a)$ ist in Zeit $O(k^2) = O(m^2)$ berechenbar. Dies führt auf eine Laufzeit von $O(\|\Sigma\|m^3)$ für die Konstruktion von M_y und somit auf eine Gesamtlaufzeit von $O(\|\Sigma\|m^3 + n)$. Tatsächlich lässt sich M_y sogar in Zeit $O(\|\Sigma\|m)$ konstruieren.

2.3 Der Knuth-Morris-Pratt-Algorithmus

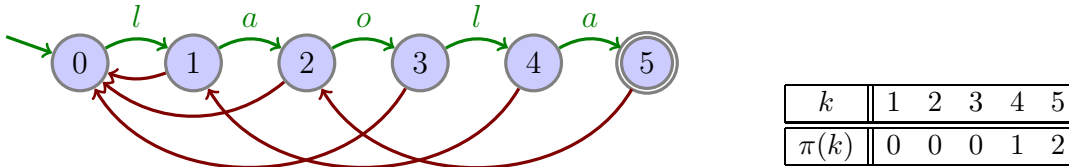
Durch eine Modifikation des Rücksprungmechanismus' lässt sich die Laufzeit von DFA-String-Matcher auf $O(n + m)$ verbessern. Hierz vergegenwärtigen wir uns folgende Punkte:

- Tritt im Zustand k ein Mismatch $a \neq y_{k+1}$ auf, so ermittelt M_y das längste Präfix p von $y_1 \cdots y_k$ ist, das zugleich Suffix von $y_1 \cdots y_k a$ ist, und springt in den Zustand $k' = |p|$.
- Im Fall $k' \neq 0$ hat p also die Form $p = p'a$, wobei p' sowohl echtes Präfix als auch echtes Suffix von $y_1 \cdots y_k$ ist.
- Die Idee beim KMP-Algorithmus ist nun, unabhängig von a auf das nächst kleinere Präfix \tilde{p} von $y_1 \cdots y_k$ zu springen, das auch Suffix von $y_1 \cdots y_k$ ist.
- Dies wird solange wiederholt, bis das Zeichen a „passt“ (also $\tilde{p}a$ Präfix von y ist) oder der Zustand 0 erreicht wird.

Der KMP-Algorithmus besucht also alle Zustände, die auch M_y besucht, führt aber die Rücksprünge in mehreren Etappen aus. Die Sprungadressen werden durch die so genannte *Präfixfunktion* $\pi : \{1, \dots, m\} \rightarrow \{0, \dots, m-1\}$ ermittelt:

$$\pi(k) = \max\{0 \leq j \leq k-1 \mid y_1 \cdots y_j \text{ ist echtes Suffix von } y_1 \cdots y_k\}.$$

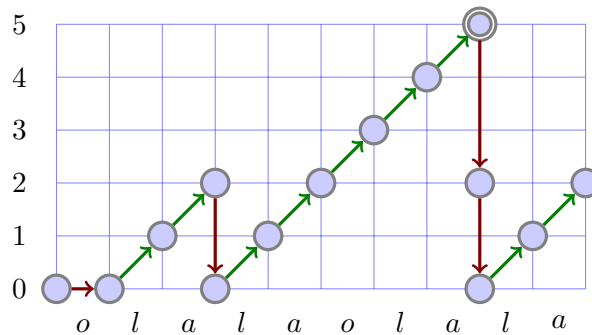
Beispiel 8 Für das Muster $y = laola$ ergibt sich folgende Präfixfunktion π :



Wir können uns die Arbeitsweise dieses Automaten wie folgt vorstellen:

1. Erlaubt das nächste Eingabezeichen einen Übergang vom aktuellen Zustand k nach $k+1$, so führe diesen aus.
2. Ist ein Übergang nach $k+1$ nicht möglich und $k \geq 1$, so springe in den Zustand $\pi(k)$ ohne das nächste Zeichen zu lesen.
3. Andernfalls (d.h. $k = 0$ und ein Übergang nach 1 ist nicht möglich) lies das nächste Zeichen und bleibe im Zustand 0.

Der KMP-Algorithmus macht bei der Suche nach dem Muster $y = laola$ im Text $x = olalaolala$ folgende Übergänge:



◀

Auf die Frage, wie sich die Präfixfunktion π möglichst effizient berechnen lässt, werden wir später zu sprechen kommen. Wir betrachten zunächst das Kernstück des KMP-Algorithmus.

Algorithmus 9 KMP-STRING-MATCHER

- 1 **Eingabe:** Text $x = x_1 \cdots x_n$ und Muster $y = y_1 \cdots y_m$

```

2    $\pi \leftarrow \text{KMP-Prefix}(y)$ 
3    $V \leftarrow \emptyset$ 
4    $k \leftarrow 0$ 
5   for  $i \leftarrow 1$  to  $n$  do
6     while  $(k > 0 \wedge x_i \neq y_{k+1})$  do  $k \leftarrow \pi(k)$  end
7     if  $x_i = y_{k+1}$  then  $k \leftarrow k + 1$  end
8     if  $k = m$  then  $V \leftarrow V \cup \{i - m\}; k \leftarrow \pi(k)$  end
9   Ausgabe:  $V$ 

```

Die Korrektheit von KMP-String-Matcher ergibt sich einfach daraus, dass KMP-String-Matcher den Zustand m an genau den gleichen Textstellen besucht wie DFA-String-Matcher, und somit wie dieser alle Vorkommen von y im Text x findet.

Für die Laufzeitanalyse von KMP-String-Matcher (ohne die Berechnung von KMP-Prefix) stellen wir folgende Überlegungen an.

- Die Laufzeit ist proportional zur Anzahl der Zustandsübergänge.
- Bei jedem Schritt wird der Zustand um maximal Eins erhöht.
- Daher kann der Zustand nicht öfter verkleinert werden als er erhöht wird (*Amortisationsanalyse*).
- Es gibt genau n Zustandsübergänge, bei denen der Zustand erhöht wird bzw. unverändert bleibt.
- Insgesamt finden also höchstens $2n = O(n)$ Zustandsübergänge statt.

Nun kommen wir auf die Frage zurück, wie sich die Präfixfunktion π effizient berechnen lässt. Die Aufgabe besteht darin, für jedes Präfix $y_1 \cdots y_i$, $i \geq 1$, das längste echte Präfix zu berechnen, das zugleich Suffix von $y_1 \cdots y_i$ ist. Die Idee besteht nun darin, mit dem KMP-Algorithmus das Muster y im Text $y_2 \cdots y_m$ zu suchen. Dann liefert der beim Lesen von y_i erreichte Zustand k gerade das längste Präfix $y_1 \cdots y_k$, das zugleich Suffix von $y_2 \cdots y_i$ ist (d.h. es gilt $\pi(i) = k$). Zudem werden bis zum Lesen von y_i nur Zustände kleiner als i erreicht. Daher sind die π -Werte für alle bis dahin auszuführenden Rücksprünge bereits bekannt und π kann in Zeit $O(m)$ berechnet werden.

Algorithmus 10 KMP-PREFIX

```

1   Eingabe: Muster  $y = y_1 \cdots y_m$ 
2    $\pi(1) \leftarrow 0$ 
3    $k \leftarrow 0$ 
4   for  $i \leftarrow 2$  to  $m$  do

```

```

5   while ( $k > 0 \wedge y_i \neq y_{k+1}$ ) do  $k \leftarrow \pi(k)$  end
6   if  $y_i = y_{k+1}$  then  $k \leftarrow k + 1$  end
7    $\pi(i) \leftarrow k$ 
8   Ausgabe:  $\pi$ 

```

Wir fassen die Laufzeiten der in diesem Abschnitt betrachteten String-Matching Algorithmen in einer Tabelle zusammen:

Algorithmus	Vorverarbeitung	Suche	Gesamtlaufzeit
naiv	0	$O(nm)$	$O(nm)$
DFA (einfach)	$O(\ \Sigma\ m^3)$	$O(n)$	$O(\ \Sigma\ m^3 + n)$
DFA (verbessert)	$O(\ \Sigma\ m)$	$O(n)$	$O(\ \Sigma\ m + n)$
Knuth-Morris-Pratt	$O(m)$	$O(n)$	$O(n)$

2.4 Durchsuchen von Mengen

Als nächstes betrachten wir folgendes Suchproblem.

Element-Suche

Gegeben: Eine Folge a_1, \dots, a_n von natürlichen Zahlen und eine Zahl a .

Gesucht: Ein Index i mit $a_i = a$ (bzw. eine Fehlermeldung, falls $a \notin \{a_1, \dots, a_n\}$ ist).

Typische Anwendungen finden sich bei der Verwaltung von Datensätzen, wobei jeder Datensatz über einen eindeutigen Schlüssel (z.B. *Matrikelnummer*) zugreifbar ist. Bei manchen Anwendungen können die Zahlen in der Folge auch mehrfach vorkommen (in diesem Fall ist $\{a_1, \dots, a_n\}$ eine *Multimenge*). Gesucht sind dann evtl. alle Indizes i mit $a_i = a$.

Durch eine sequentielle Suche lässt sich das Problem in Zeit $O(n)$ lösen.

Algorithmus 11 SEQUENTIAL-SEARCH

```

1   Eingabe: Eine Zahlenfolge  $a_1, \dots, a_n$  und eine Zahl  $a$ 
2    $i \leftarrow 0$ 
3   repeat
4      $i \leftarrow i + 1$ 
5   until ( $i = n \vee a = a_i$ )
6   Ausgabe:  $i$  falls  $a_i = a$  bzw. Fehlermeldung, falls  $a_i \neq a$ 

```

Falls die Folge a_1, \dots, a_n sortiert ist, d.h. es gilt $a_i \leq a_j$ für $i \leq j$, bietet sich eine *Binärsuche* an.

Algorithmus 12 BINARY-SEARCH

```

1  Eingabe: Eine Zahlenfolge  $a_1, \dots, a_n$  und eine Zahl  $a$ 
2   $l \leftarrow 1$ 
3   $r \leftarrow n$ 
4  while  $l < r$  do
5     $m \leftarrow \lfloor (l + r)/2 \rfloor$ 
6    if  $a \leq a_m$  then  $r \leftarrow m$  else  $l \leftarrow m + 1$  end
7  end
8  Ausgabe:  $i$  falls  $a_l = a$  bzw. Fehlermeldung, falls  $a_l \neq a$ 

```

Offensichtlich gibt der Algorithmus im Fall $a \notin \{a_1, \dots, a_n\}$ eine Fehlermeldung aus. Im Fall $a \in \{a_1, \dots, a_n\}$ gilt die *Schleifeninvariante* $a_l \leq a \leq a_r$. Daher muss nach Abbruch der **while**-Schleife $a = a_l$ sein. Dies zeigt die Korrektheit von Binary-Search.

Da zudem die Länge $l - r + 1$ des Suchintervalls $[l, r]$ in jedem Schleifendurchlauf mindestens auf $\lfloor (l - r)/2 \rfloor + 1$ reduziert wird, werden höchstens $\lceil \log n \rceil$ Schleifendurchläufe ausgeführt. Folglich ist die Laufzeit von Binary-Search höchstens $O(\log n)$.

2.5 Sortieren durch Einfügen

Wie wir im letzten Abschnitt gesehen haben, lassen sich Elemente in einer sortierten Folge sehr schnell aufspüren. Falls wir also diese Operation sehr oft ausführen müssen, bietet es sich an, die Zahlenfolge zu sortieren.

Sortierproblem

Gegeben: Eine Folge a_1, \dots, a_n von natürlichen Zahlen.

Gesucht: Eine Permutation a_{i_1}, \dots, a_{i_n} dieser Folge mit $a_{i_j} \leq a_{i_{j+1}}$ für $j = 1, \dots, n - 1$.

Man unterscheidet *vergleichende Sortierverfahren* von den übrigen Sortierverfahren. Während erstere nur Anfragen der Form $a_i \stackrel{?}{\leq} a_j$ bzw. $a_i \stackrel{?}{<} a_j$ stellen dürfen, können letztere auch die konkreten Zahlenwerte a_i der Folge abfragen. Vergleichsbasierte Verfahren benötigen im schlechtesten Fall $\Omega(n \log n)$ Vergleiche, während letztere unter bestimmten Zusatzvoraussetzungen sogar in Linearzeit arbeiten.

Ein einfacher Ansatz, eine Zahlenfolge zu sortieren, besteht darin, sequentiell die Zahl a_i ($i = 2, \dots, n$) in die bereits sortierte Teilfolge a_1, \dots, a_{i-1} einzufügen.

Algorithmus 13 INSERTION-SORT

```

1  Eingabe: Eine Zahlenfolge  $a_1, \dots, a_n$ 
2  for  $i \leftarrow 2$  to  $n$  do
3       $z \leftarrow a_i$ 
4       $j \leftarrow i - 1$ 
5      while  $(j \geq 1 \wedge a_j > z)$  do
6           $a_{j+1} \leftarrow a_j$ 
7           $j \leftarrow j - 1$ 
8      end
9       $a_{j+1} \leftarrow z$ 
10 Ausgabe:  $a_1, \dots, a_n$ 

```

Die Korrektheit von Insertion-Sort lässt sich induktiv durch den Nachweis folgender Schleifeninvarianten beweisen:

- Nach jedem Durchlauf der **for**-Schleife sind a_1, \dots, a_i sortiert.
- Nach jedem Durchlauf der **while**-Schleife gilt $z < a_k$ für $k = j + 2, \dots, i$.

Zusammen mit der Abbruchbedingung der **while**-Schleife folgt hieraus, dass z in Zeile 5 an der jeweils richtigen Stelle eingefügt wird.

Da zudem die **while**-Schleife für jedes $i = 2, \dots, n$ höchstens $(i - 1)$ -mal ausgeführt wird, ist die Laufzeit von Insertion-Sort durch $\sum_{i=2}^n O(i-1) = O(n^2)$ begrenzt.

Bemerkung 14

- Ist die Eingabefolge a_1, \dots, a_n bereits sortiert, so wird die **while**-Schleife niemals durchlaufen. Im *besten Fall* ist die Laufzeit daher $\sum_{i=2}^n \Theta(1) = \Theta(n)$.
- Ist die Eingabefolge a_1, \dots, a_n dagegen absteigend sortiert, so wandert z in $i - 1$ Durchläufen der **while**-Schleife vom Ende an den Anfang der bereits sortierten Teilfolge a_1, \dots, a_i . Im *schlechtesten Fall* ist die Laufzeit also $\sum_{i=2}^n \Theta(i - 1) = \Theta(n^2)$.
- Bei einer zufälligen Eingabepermutation der Folge $1, \dots, n$ wird z im Erwartungswert in der Mitte der Teilfolge a_1, \dots, a_i eingefügt. Folglich beträgt die (erwartete) Laufzeit im *durchschnittlichen Fall* ebenfalls $\sum_{i=2}^n \Theta(\frac{i-1}{2}) = \Theta(n^2)$.

2.6 Sortieren durch Mischen

Wir können eine Zahlenfolge auch sortieren, indem wir sie in zwei Teilfolgen zerlegen, diese durch rekursive Aufrufe sortieren und die sortierten Teilfolgen wieder zu einer Liste zusammenfügen.

Diese Vorgehensweise ist unter dem Schlagwort “Divide and Conquer” (auch “divide et impera”, also “teile und herrsche”) bekannt. Dabei wird ein Problem gelöst, indem man es

- in mehrere Teilprobleme aufteilt,
- die Teilprobleme rekursiv löst, und
- die Lösungen der Teilprobleme zu einer Gesamtlösung des ursprünglichen Problems zusammenfügt.

Die Prozedur $\text{Mergesort}(A, l, r)$ sortiert ein Feld $A[l \dots r]$, indem sie

- es in die Felder $A[l \dots m]$ und $A[m + 1 \dots r]$ zerlegt,
- diese durch jeweils einen rekursiven Aufruf sortiert, und
- die sortierten Teilfolgen durch einen Aufruf der Prozedur $\text{Merge}(A, l, m, r)$ zu einer sortierten Folge zusammenfügt.

Prozedur 15 $\text{MERGESORT}(A, l, r)$

```

1  if  $l < r$  then
2     $m \leftarrow \lfloor (l + r) / 2 \rfloor$ 
3     $\text{Mergesort}(A, l, m)$ 
4     $\text{Mergesort}(A, m + 1, r)$ 
5     $\text{Merge}(A, l, r, m)$ 

```

Die Prozedur $\text{Merge}(A, l, m, r)$ mischt die beiden sortierten Felder $A[l \dots m]$ und $A[m + 1 \dots r]$ zu einem sortierten Feld $A[l \dots r]$.

Prozedur 16 $\text{MERGE}(A, l, m, r)$

```

1  allokiere Speicher für ein neues Feld  $B[l \dots r]$ 
2   $j \leftarrow l$ 
3   $k \leftarrow m + 1$ 
4  for  $i \leftarrow l$  to  $r$  do
5    if  $j > m$  then  $B[i] \leftarrow A[k]; k \leftarrow k + 1$ 
6    else if  $k > r$  then  $B[i] \leftarrow A[j]; j \leftarrow j + 1$ 
7    else if  $A[j] \leq A[k]$  then  $B[i] \leftarrow A[j]; j \leftarrow j + 1$ 
8    else  $B[i] \leftarrow A[k]; k \leftarrow k + 1$  end
9  kopiere das Feld  $B[l \dots r]$  in das Feld  $A[l \dots r]$ 
10 gib den Speicher für  $B$  wieder frei

```

Man beachte, dass `Merge` für die Zwischenspeicherung der gemischten Folge zusätzlichen Speicher benötigt. `Mergesort` ist daher kein “*in place*”-Sortierverfahren, welches neben dem Speicherplatz für die Eingabefolge nur konstant viel zusätzlichen Speicher belegen darf. Zum Beispiel ist `Insertion-Sort` ein “*in place*”-Verfahren. Auch `Mergesort` kann als ein “*in place*”-Sortierverfahren implementiert werden, falls die zu sortierende Zahlenfolge nicht als Array, sondern als mit Zeigern verkettete Liste vorliegt (hierzu muss allerdings auch noch die Rekursion durch eine Schleife ersetzt werden).

Unter der Voraussetzung, dass `Merge` korrekt arbeitet, können wir per Induktion über die Länge $n = r - l + 1$ des zu sortierenden Arrays die Korrektheit von `Mergesort` wie folgt beweisen:

$n = 1$: In diesem Fall tut `Mergesort` nichts, was offensichtlich korrekt ist.

$n \rightsquigarrow n + 1$: Um eine Folge der Länge $n + 1 \geq 2$ zu sortieren, zerlegt sie `Mergesort` in zwei Folgen der Länge höchstens n . Diese werden durch die rekursiven Aufrufe nach IV korrekt sortiert und von `Merge` nach Voraussetzung korrekt zusammengefügt.

Die Korrektheit von `Merge` lässt sich leicht induktiv durch den Nachweis folgender Invariante für die FOR-Schleife beweisen:

- Nach jedem Durchlauf enthält $B[l \dots i]$ die $i - l + 1$ kleinsten Elemente aus $A[l \dots m]$ und $A[m + 1 \dots r]$ in sortierter Reihenfolge.
- Hierzu wurden die ersten $j - 1$ Elemente von $A[l \dots m]$ und die ersten $k - 1$ Elemente von $A[m + 1 \dots r]$ nach B kopiert.

Nach dem letzten Durchlauf (d.h. $i = r$) enthält daher $B[l \dots r]$ alle $r - l + 1$ Elemente aus $A[l \dots m]$ und $A[m + 1 \dots r]$ in sortierter Reihenfolge, womit die Korrektheit von `Merge` bewiesen ist.

Um eine Schranke für die Laufzeit von `Mergesort` zu erhalten, schätzen wir zunächst die Anzahl $V(n)$ der Vergleiche ab, die `Mergesort` (im schlechtesten Fall) benötigt, um ein Feld $A[l \dots m]$ der Länge $n = r - l + 1$ zu sortieren. Wir bezeichnen die Anzahl der Vergleiche, die `Merge` benötigt, um die beiden sortierten Felder $A[l \dots m]$ und $A[m + 1 \dots r]$ zu mischen, mit $M(n)$. Dann erfüllt $V(n)$ die Rekursionsgleichung

$$V(n) = \begin{cases} 0, & \text{falls } n = 1, \\ V(\lfloor n/2 \rfloor) + V(\lceil n/2 \rceil) + M(n), & n \geq 2. \end{cases}$$

Offensichtlich benötigt `Merge` $M(n) = n - 1$ Vergleiche. Falls n also eine Zweierpotenz ist, genügt es, folgende Rekursion zu lösen:

$$V(1) = 0 \text{ und } V(n) = 2V(n/2) + n - 1, n \geq 2.$$

Hierzu betrachten wir die Funktion $f(k) = V(2^k)$. Dann gilt

$$f(0) = 0 \text{ und } f(k) = 2f(k-1) + 2^k - 1, k \geq 1.$$

Aus den ersten Folgengliedern $f(0) = 0$, $f(1) = 1$, $f(2) = 2 + 2^2 - 1 = 1 \cdot 2^2 + 1$, $f(3) = 2 \cdot 2^2 + 2 + 2^3 - 1 = 2 \cdot 2^3 + 1$ und $f(4) = 2 \cdot 2 \cdot 2^3 + 2 + 2^4 - 1 = 3 \cdot 2^4 + 1$ lässt sich vermuten, dass $f(k) = (k-1) \cdot 2^k + 1$ ist. Dies lässt sich leicht durch Induktion über k verifizieren, so dass wir für V die Lösungsfunktion $V(n) = n \log_2 n - n + 1$ erhalten.

Wir fassen unsere Beobachtungen zur Komplexität von MergeSort zusammen: Falls n eine Zweierpotenz ist, stellt MergeSort im schlechtesten Fall $V(n) = n \log_2 n - n + 1$ Fragen. Ist n keine Zweierpotenz, so können wir die Anzahl der Fragen durch $V(n') \leq V(2n) = O(V(n))$ abschätzen, wobei $n' \leq 2n$ die kleinste Zweierpotenz größer als n ist. Zudem ist leicht zu sehen, dass die Laufzeit $T(n)$ von MergeSort asymptotisch durch die Anzahl $V(n)$ der Vergleiche beschränkt ist, d.h. es gilt $T(n) = O(V(n))$.

Satz 17 MergeSort ist ein vergleichendes Sortierverfahren mit einer Laufzeit von $O(n \log n)$.

2.7 Lösen von Rekursionsgleichungen

Im Allgemeinen liefert der “Divide and Conquer”-Ansatz einfach zu implementierende Algorithmen mit einfachen Korrektheitsbeweisen. Die Laufzeit $T(n)$ erfüllt dann eine Rekursionsgleichung der Form

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(1), & \text{falls } n \text{ „klein“ ist,} \\ D(n) + \sum_{i=1}^{\ell} T(n_i) + C(n), & \text{sonst.} \end{cases}$$

Dabei ist $D(n)$ der Aufwand für das Aufteilen der Probleminstanz und $C(n)$ der Aufwand für das Verbinden der Teillösungen. Um solche Rekursionsgleichungen zu lösen, kann man oft eine Lösung „raten“ und per Induktion beweisen. Mit Hilfe von Rekursionsbäumen lassen sich Lösungen auch „gezielt raten“. Eine asymptotische Abschätzung liefert folgender Hauptsatz der Laufzeitfunktionen (Satz von Akra & Bazzi).

Satz 18 (Mastertheorem) Sei $T : \mathbb{N} \rightarrow \mathbb{N}$ eine Funktion der Form

$$T(n) = \sum_{i=1}^{\ell} T(n_i) + f(n),$$

mit $\ell, n_1, \dots, n_{\ell} \in \mathbb{N}$ und $n_i \in \{\lfloor \alpha_i n \rfloor, \lceil \alpha_i n \rceil\}$ für fest gewählte reelle Zahlen $0 < \alpha_i < 1$ für $i = 1, \dots, \ell$. Dann gilt im Fall $f(n) = \Theta(n^k)$ mit $k \geq 0$:

$$T(n) = \begin{cases} \Theta(n^k), & \text{falls } \sum_{i=1}^{\ell} \alpha_i^k < 1, \\ \Theta(n^k \log n), & \text{falls } \sum_{i=1}^{\ell} \alpha_i^k = 1, \\ \Theta(n^c), & \text{falls } \sum_{i=1}^{\ell} \alpha_i^k > 1, \end{cases}$$

wobei c Lösung der Gleichung $\sum_{i=1}^{\ell} \alpha_i^c = 1$ ist.

2.8 Eine untere Schranke für die Fragekomplexität

Frage 19 *Wie viele Vergleichsfragen benötigt ein vergleichender Sortieralgorithmus A mindestens, um eine Folge (a_1, \dots, a_n) von n Zahlen zu sortieren?*

Zur Beantwortung dieser Frage betrachten wir alle $n!$ Eingabefolgen (a_1, \dots, a_n) der Form $(\pi(1), \dots, \pi(n))$, wobei $\pi \in S_n$ eine beliebige Permutation auf der Menge $\{1, \dots, n\}$ ist. Um diese Folgen korrekt zu sortieren, muss A solange Fragen der Form $a_i < a_j$ (bzw. $\pi(i) < \pi(j)$) stellen, bis höchstens noch eine Permutation $\pi \in S_n$ mit den erhaltenen Antworten konsistent ist. Damit A möglichst viele Fragen stellen muss, beantworten wir diese so, dass mindestens die Hälfte der verbliebenen Permutationen mit unserer Antwort konsistent ist (*Mehrheitsvotum*). Diese Antwortstrategie stellt sicher, dass nach i Fragen noch mindestens $n!/2^i$ konsistente Permutationen übrig bleiben. Daher muss A mindestens

$$\lceil \log_2(n!) \rceil = n \log_2 n - n \log_2 e + \Theta(\log n) = n \log_2 n - \Theta(n)$$

Fragen stellen, um die Anzahl der konsistenten Permutationen auf Eins zu reduzieren.

Satz 20 *Ein vergleichendes Sortierverfahren benötigt mindestens $\lceil \log_2(n!) \rceil$ Fragen, um eine Folge (a_1, \dots, a_n) von n Zahlen zu sortieren.*

Wir können das Verhalten von A auch durch einen Fragebaum B veranschaulichen, dessen Wurzel mit der ersten Frage von A markiert ist. Jeder mit einer Frage markierte Knoten hat zwei Kinder, die die Antworten ja und nein auf diese Frage repräsentieren. Stellt A nach Erhalt der Antwort eine weitere Frage, so markieren wir den entsprechenden Antwortknoten mit dieser Frage. Andernfalls gibt A eine Permutation π der Eingabefolge aus und der zugehörige Antwortknoten ist ein Blatt, das wir mit π markieren. Nun ist leicht zu sehen, dass die Tiefe von B mit der Anzahl $V(n)$ der von A benötigten Fragen im schlechtesten Fall übereinstimmt. Da jede Eingabefolge zu einem anderen Blatt führt, hat B mindestens $n!$ Blätter. Folglich können wir in B einen Pfad der Länge $\lceil \log_2(n!) \rceil$ finden, indem wir jeweils in den Unterbaum mit der größeren Blätterzahl verzweigen.

Da also jedes vergleichende Sortierverfahren mindestens $\Omega(n \log n)$ Fragen benötigt, ist MergeSort asymptotisch optimal.

Korollar 21 *MergeSort ist ein vergleichendes Sortierverfahren mit einer im schlechtesten Fall asymptotisch optimalen Laufzeit von $O(n \log n)$.*

2.9 QuickSort

Ein weiteres Sortierverfahren, das den “Divide and Conquer”-Ansatz benutzt, ist QuickSort. Im Unterschied zu MergeSort wird hier das Feld *vor* den rekursiven Aufrufen umsortiert.

Prozedur 22 QUICKSORT(A, l, r)

```

1  if  $l < r$  then
2     $m \leftarrow \text{Partition}(A, l, r)$ 
3    QuickSort( $A, l, m - 1$ )
4    QuickSort( $A, m + 1, r$ )

```

Die Prozedur QuickSort(A, l, r) sortiert ein Feld $A[l \dots r]$ wie folgt:

- Zuerst wird die Funktion Partition(A, l, r) aufgerufen.
- Diese wählt ein *Pivotelement*, welches sich nach dem Aufruf in $A[m]$ befindet, und sortiert das Feld so um, dass gilt:

$$A[i] \leq A[m] \leq A[j] \text{ für alle } i, j \text{ mit } l \leq i < m < j \leq r. \quad (*)$$

- Danach werden die beiden Teilfolgen $A[l \dots m - 1]$ und $A[m + 1 \dots r]$ durch jeweils einen rekursiven Aufruf sortiert.

Die Funktion Partition(A, l, r) *pivotisiert* das Feld $A[l \dots r]$, indem

- sie $x = A[r]$ als Pivotelement wählt,
- die übrigen Elemente mit x vergleicht und dabei umsortiert und
- den neuen Index $i + 1$ von x zurückgibt.

Funktion 23 PARTITION(A, l, r)

```

1   $i \leftarrow l - 1;$ 
2  for  $j \leftarrow l$  to  $r - 1$  do
3    if  $A[j] \leq A[r]$  then
4       $i \leftarrow i + 1;$ 
5      if  $i < j$  then
6        vertausche  $A[i]$  und  $A[j]$ ;
7  if  $i + 1 < r$  then
8    vertausche  $A[i + 1]$  und  $A[r]$ ;
9  return( $i + 1$ )

```

Unter der Voraussetzung, dass die Funktion `Partition` korrekt arbeitet, d.h. nach ihrem Aufruf gilt (*), folgt die Korrektheit von `QuickSort` durch einen einfachen Induktionsbeweis über die Länge $n = r - l + 1$ des zu sortierenden Arrays.

Die Korrektheit von `Partition` wiederum folgt leicht aus folgender Invariante für die FOR-Schleife:

$$A[k] \leq A[r] \text{ für } k = l, \dots, i \text{ und } A[k] > A[r] \text{ für } k = i + 1, \dots, j.$$

Da nämlich nach Ende der FOR-Schleife $j = r - 1$ ist, garantiert die Vertauschung von $A[i + 1]$ und $A[r]$ die Korrektheit von `Partition`.

Wir müssen also nur noch die Gültigkeit der Schleifeninvariante nachweisen. Um eindeutig definierte Werte von j vor und nach jeder Iteration der FOR-Schleife zu haben, ersetzen wir sie durch eine semantisch äquivalente WHILE-Schleife:

Funktion 24 `PARTITION`(A, l, r)

```

1   $i \leftarrow l - 1;$ 
2   $j \leftarrow l - 1;$ 
3  while  $j < r - 1$  do
4     $j \leftarrow j + 1;$ 
5    if  $A[j] \leq A[r]$  then
6       $i \leftarrow i + 1;$ 
7      if  $i < j$  then
8        vertausche  $A[i]$  und  $A[j]$ ;
9    if  $i + 1 < r$  then
10     vertausche  $A[i + 1]$  und  $A[r]$ ;
11  return( $i + 1$ )

```

Nun lässt sich die Invariante leicht induktiv beweisen.

Induktionsanfang: Vor Beginn der WHILE-Schleife gilt die Invariante, da i und j den Wert $l - 1$ haben.

Induktionsschritt: Zunächst wird j hochgezählt und dann $A[j]$ mit $A[r]$ verglichen.

- Im Fall $A[j] \leq A[r]$ wird auch i hochgezählt (d.h. nach Zeile 6 gilt $A[i] > A[r]$). Daher gilt *nach* der Vertauschung in Zeile 8: $A[i] \leq A[r]$ und $A[j] > A[r]$, weshalb die Gültigkeit der Invariante erhalten bleibt.
- Im Fall $A[j] > A[r]$ behält die Invariante ebenfalls ihre Gültigkeit, da nur j hochgezählt wird und i unverändert bleibt.

Als nächstes schätzen wir die Laufzeit von `QuickSort` im schlechtesten Fall ab. Dieser Fall tritt ein, wenn sich das Pivotelement nach jedem Aufruf von `Partition`

am Rand von A (d.h. $m = l$ oder $m = r$) befindet. Dies führt nämlich dazu, dass `Partition` der Reihe nach mit Feldern der Länge $n, n - 1, n - 2, \dots, 1$ aufgerufen wird. Da `Partition` für die Umsortierung eines Feldes der Länge n genau $n - 1$ Vergleiche benötigt, führt `QuickSort` insgesamt die maximal mögliche Anzahl

$$V(n) = \sum_{i=1}^n (i - 1) = \binom{n}{2} = \Theta(n^2)$$

von Vergleichen aus. Dieser ungünstige Fall tritt insbesondere dann ein, wenn das Eingabefeld A bereits (auf- oder absteigend) sortiert ist.

Im *besten Fall* zerlegt das Pivotelement das Feld dagegen jeweils in zwei gleich große Felder, d.h. $V(n)$ erfüllt die Rekursion

$$V(n) = \begin{cases} 0, & n = 1, \\ V(\lfloor (n - 1)/2 \rfloor) + V(\lceil (n - 1)/2 \rceil) + n - 1, & n \geq 2. \end{cases}$$

Diese hat die Lösung $V(n) = n \log_2 n - \Theta(n)$ (vgl. die worst-case Abschätzung bei `MergeSort`).

Es gibt auch Pivotauswahlstrategien, die in linearer Zeit z.B. den Median bestimmen. Dies führt auf eine Variante von `QuickSort` mit einer Laufzeit von $\Theta(n \log n)$ bei *allen* Eingaben. Allerdings ist die Bestimmung des Medians für praktische Zwecke meist zu aufwändig.

Bei der Analyse des Durchschnittsfalls gehen wir von einer zufälligen Eingabepermutation $A[1 \dots n]$ der Folge $1, \dots, n$ aus. Dann ist die Anzahl $V(n)$ der Vergleichsanfragen von `QuickSort` eine Zufallsvariable. Wir können $V(n)$ als Summe $\sum_{1 \leq i < j \leq n} X_{ij}$ folgender Indikatorvariablen darstellen:

$$X_{ij} = \begin{cases} 1, & \text{falls die Werte } i \text{ und } j \text{ verglichen werden,} \\ 0, & \text{sonst.} \end{cases}$$

Ob die Werte i und j verglichen werden, entscheidet sich beim ersten Aufruf von `Partition(A, l, r)`, bei dem das Pivotelement $x = A[r]$ im Intervall

$$I_{ij} = \{i, \dots, j\}$$

liegt. Bis zu diesem Aufruf werden die Werte im Intervall I_{ij} nur mit Pivotelementen außerhalb von I_{ij} verglichen und bleiben daher im gleichen Teilfeld $A[l \dots r]$ beisammen. Ist das erste Pivotelement x in I_{ij} nun nicht gleich i oder j , dann werden i und j zwar mit x verglichen. Das liegt daran dass im Fall $i < x < j$ die Werte i und j bei diesem Aufruf in zwei verschiedene Teilfelder getrennt werden und daher nicht mehr miteinander verglichen werden.

Die Werte i und j werden also genau dann verglichen, wenn das erste Pivotelement x im Intervall I_{ij} den Wert i oder j hat. Da die Eingabe eine Zufallsfolge ohne Mehrfachvorkommen ist, nimmt x jeden Wert in I_{ij} mit Wahrscheinlichkeit $1/(j - i + 1)$

an. Daher findet mit Wahrscheinlichkeit $p_{ij} = 2/(j - i + 1)$ ein Vergleich zwischen den Werten i und j statt.

Der Erwartungswert von $V(n) = \sum_{1 \leq i < j \leq n} X_{ij}$ berechnet sich nun zu

$$\begin{aligned} E[V(n)] &= \sum_{1 \leq i < j \leq n} \underbrace{E[X_{ij}]}_{p_{ij}} = \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{j=i+1}^n \frac{2}{j-i+1} = \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=2}^{n-i+1} \frac{2}{k} \\ &\leq \sum_{i=1}^{n-1} \sum_{k=2}^n \frac{2}{k} = \sum_{i=1}^{n-1} O(\log n) = O(n \log n). \end{aligned}$$

Damit haben wir folgenden Satz bewiesen. Dass für vergleichende Sortierverfahren eine Laufzeit von $O(n \log n)$ auch im Durchschnitt asymptotisch optimal ist, wird in den Übungen gezeigt.

Satz 25 *QuickSort ist ein vergleichendes Sortierverfahren mit einer im Durchschnitt asymptotisch optimalen Laufzeit von $O(n \log n)$.*

Unabhängig davon nach welcher (deterministischen) Strategie das Pivotelement gewählt wird, wird es immer Eingabefolgen geben, für die QuickSort $\binom{n}{2}$ Vergleiche benötigt. Eine Möglichkeit, die Effizienz von QuickSort im Durchschnittsfall auf den schlechtesten Fall zu übertragen, besteht darin, eine *randomisierte* Auswahlstrategie für das Pivotelement anzuwenden.

Die Prozedur `RandomQuickSort(A, l, r)` arbeitet ähnlich wie `QuickSort`. Der einzige Unterschied besteht darin, dass als Pivotelement ein zufälliges Element aus dem Feld $A[l \dots r]$ gewählt wird.

Prozedur 26 `RANDOMQUICKSORT(A, l, r)`

- 1 **if** $l < r$ **then**
- 2 $m \leftarrow \text{RandomPartition}(A, l, r)$
- 3 `RandomQuickSort(A, l, m - 1)`
- 4 `RandomQuickSort(A, m + 1, r)`

Funktion 27 `RANDOMPARTITION(A, l, r)`

- 1 **rate zufällig** $j \in \{l, \dots, r\}$
- 2 **if** $j < r$ **then**
- 3 vertausche $A[j]$ und $A[r]$;
- 4 **return**(`Partition(A, l, r)`)

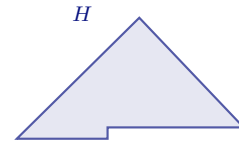
Es ist nicht schwer zu zeigen, dass sich `RandomQuickSort` bei *jeder* Eingabefolge $A[l, \dots, r]$ exakt gleich verhält wie `QuickSort` bei einer zufälligen Permutation dieser Eingabefolge (siehe Übungen). Daher ist die (erwartete) Laufzeit von `RandomQuickSort` auch im *schlechtesten Fall* durch $O(n \log n)$ beschränkt, falls Mehrfachvorkommen ausgeschlossen sind.

Satz 28 *RandomQuickSort* ist ein randomisiertes vergleichendes Sortierverfahren mit einer im schlechtesten Fall asymptotisch optimalen Laufzeit von $O(n \log n)$.

2.10 HeapSort

Die Prozedur $\text{HeapSort}(A, l, r)$ benutzt als Datenstruktur einen so genannten *Heap*, um ein Feld $A[1 \dots n]$ zu sortieren.

Definition 29 Ein *Heap* H mit n Knoten ist ein geordneter Binärbaum nebenstehender Form. Das heißt, H hat in Tiefe $i = 0, 1, \dots, \lfloor \log_2 n \rfloor - 1$ jeweils die maximale Anzahl von 2^i Knoten und in Tiefe $\lfloor \log_2 n \rfloor$ sind alle Knoten linksbündig angeordnet. Zudem ist jeder Knoten v mit einer Zahl $H[v]$ beschriftet, deren Wert mindestens so groß ist wie die Werte der Kinder von v (sofern vorhanden).



Ein Heap H mit n Knoten lässt sich in einem Feld $H[1, \dots, n]$ speichern. Dabei gilt:

- Das linke Kind von Knoten i hat den Index $\text{left}(i) = 2i$.
- Das rechte Kind von Knoten i hat den Index $\text{right}(i) = 2i + 1$.
- Der Elternknoten von Knoten i hat den Index $\text{parent}(i) = \lfloor i/2 \rfloor$.

Die Heap-Eigenschaft lässt sich nun wie folgt formulieren:

Für alle Knoten $i \in \{1, \dots, n\}$ gilt:

$$(2i \leq n \Rightarrow H[i] \geq H[2i]) \wedge (2i + 1 \leq n \Rightarrow H[i] \geq H[2i + 1]).$$

Da die Knoten im Intervall $\{\lfloor n/2 \rfloor + 1, \dots, n\}$ keine Kinder haben, ist für sie die Heap-Eigenschaft automatisch erfüllt.

Ist $H[1, \dots, n]$ ein Heap, dann repräsentiert auch jedes Anfangsstück $H[1, \dots, r]$, $1 \leq r \leq n$, einen Heap H_r mit r Knoten. Zudem ist für $1 \leq i \leq r \leq n$ der Teilbaum von H_r mit Wurzel i ein Heap, den wir mit $H_{i,r}$ bezeichnen.

Aufgrund der Heap-Eigenschaft muss die Wurzel $H[1]$ eines Heaps den größten Wert haben. Daher können wir eine in einem Heap $H[1, \dots, n]$ gespeicherte Zahlenfolge sortieren, indem wir sukzessive

- die Wurzel $H[1]$ mit dem letzten Feldelement des Heaps vertauschen,
- den rechten Rand des Heaps um ein Feld nach links verschieben (also die vormalige Wurzel des Heaps herausnehmen) und

- die durch die Ersetzung der Wurzel verletzte Heap-Eigenschaft wieder herstellen.

Natürlich müssen wir zu Beginn die Heap-Eigenschaft auf dem gesamten Feld erst einmal herstellen.

Sei $H[1, \dots, n]$ ein Feld, so dass der Teilbaum $H_{i,r}$ die Heap-Eigenschaft in allen Knoten bis auf seine Wurzel i erfüllt. Dann stellt die Prozedur $\text{Heapify}(H, i, r)$ die Heap-Eigenschaft im gesamten Teilbaum $H_{i,r}$ her.

Prozedur 30 $\text{HEAPIFY}(H, i, r)$

```

1  if  $(2i \leq r) \wedge (H[2i] > H[i])$  then  $x \leftarrow 2i$ 
2  else  $x \leftarrow i$  end
3  if  $(2i + 1 \leq r) \wedge (H[2i + 1] > H[x])$  then
4     $x \leftarrow 2i + 1$ 
5  if  $x > i$  then
6    vertausche  $H[x]$  und  $H[i]$ 
7   $\text{Heapify}(H, x, r)$ 

```

Unter Verwendung der Prozedur Heapify ist es nun leicht, ein Feld zu sortieren.

Prozedur 31 $\text{HEAPSORT}(H, 1, n)$

```

1  for  $i \leftarrow \lfloor n/2 \rfloor$  downto 1 do
2     $\text{Heapify}(H, i, n)$ 
3  for  $r \leftarrow n$  downto 2 do
4    vertausche  $H[1]$  und  $H[r]$ 
5     $\text{Heapify}(H, 1, r - 1)$ 

```

Wir setzen zunächst voraus, dass die Prozedur Heapify korrekt arbeitet. D.h. $\text{Heapify}(H, i, r)$ stellt die Heap-Eigenschaft im gesamten Teilbaum $H_{i,r}$ her, falls $H_{i,r}$ die Heap-Eigenschaft höchstens in seiner Wurzel i nicht erfüllt. Unter dieser Voraussetzung folgt die Korrektheit von HeapSort durch den Nachweis folgender Schleifeninvarianten, der sich sehr leicht erbringen lässt.

Invariante für die erste FOR-Schleife:

Für $j = i, \dots, n$ erfüllt der Teilbaum $H_{j,n}$ die Heap-Eigenschaft.

Invariante für die zweite FOR-Schleife:

$H[r], \dots, H[n]$ enthalten die $n - r + 1$ größten Feldelemente in sortierter Reihenfolge und der Teilbaum $H_{1,r-1}$ erfüllt die Heap-Eigenschaft.

Als nächstes zeigen wir die Korrektheit von `Heapify`. Sei also $H[1, \dots, n]$ ein Feld, so dass der Teilbaum $H_{i,r}$ die Heap-Eigenschaft in allen Knoten bis auf seine Wurzel i erfüllt. Dann müssen wir zeigen, dass `Heapify`(H, i, r) die Heap-Eigenschaft im gesamten Teilbaum $H_{i,r}$ herstellt.

`Heapify`(H, i, r) bestimmt den Knoten $x \in \{i, 2i, 2i + 1\}$ mit maximalem Wert $H(x)$. Im Fall $x = i$ erfüllt der Knoten i bereits die Heap-Eigenschaft. Ist x dagegen eines der Kinder von i , so vertauscht `Heapify` die Werte von i und x . Danach ist die Heap-Eigenschaft höchstens noch im Knoten x verletzt. Daher folgt die Korrektheit von `Heapify` durch einen einfachen Induktionsbeweis über die Rekursionstiefe.

Es ist leicht zu sehen, dass `Heapify`(H, i, r) maximal $2h(i)$ Vergleiche benötigt, wobei $h(i)$ die Höhe des Knotens i in $H_{1,r}$ ist. Daher ist die Laufzeit von `Heapify`(H, i, r) durch $O(h(i)) = O(\log r)$ beschränkt.

Für den Aufbau eines Heaps H der Tiefe $t = \lfloor \log_2 n \rfloor$ wird `Heapify` in der ersten FOR-Schleife für höchstens

- $2^0 = 1$ Knoten der Höhe $h = t$,
- $2^1 = 2$ Knoten der Höhe $h = t - 1$,
- \vdots
- 2^{t-1} Knoten der Höhe $h = t - (t - 1) = 1$

aufgerufen. Daher benötigt der Aufbau des Heaps maximal

$$V_1(n) \leq 2 \sum_{h=1}^{\lfloor \log_2 n \rfloor} h 2^{\lfloor \log_2 n \rfloor - h} \leq 2 \sum_{h=1}^{\lfloor \log_2 n \rfloor} h \left\lfloor \frac{n}{2^h} \right\rfloor < 2n \sum_{h=1}^{\infty} \frac{h}{2^h} = 4n$$

Vergleiche. Für den Abbau des Heaps in der zweiten FOR-Schleife wird `Heapify` genau $(n - 1)$ -mal aufgerufen. Daher benötigt der Abbau des Heaps maximal

$$V_2(n) \leq 2(n - 1) \lfloor \log_2 n \rfloor \leq 2n \log_2 n$$

Vergleiche.

Satz 32 *HeapSort ist ein vergleichendes Sortierverfahren mit einer im schlechtesten Fall asymptotisch optimalen Laufzeit von $O(n \log n)$.*

Die Floyd-Strategie

Die *Floyd-Strategie* benötigt beim Abbau des Heaps im Durchschnitt nur halb so viele Vergleiche wie die bisher betrachtete *Williams-Strategie*. Die Idee besteht darin, dass `Heapify`($H, 1, r$) beginnend mit der Wurzel $i_0 = 1$ sukzessive die Werte der beiden

Kinder des aktuellen Knotens i_j vergleicht und jeweils zu dem Kind i_{j+1} mit dem größeren Wert absteigt, bis nach $t \leq \lfloor \log_2 n \rfloor$ Schritten ein Blatt i_t erreicht wird.

Nun geht `Heapify` auf diesem Pfad bis zum ersten Knoten i_j mit $H[i_j] \geq H[1]$ zurück und führt auf den Werten der Knoten i_j, i_{j-1}, \dots, i_0 den für die Herstellung der Heap-Eigenschaft erforderlichen Ringtausch aus. Offensichtlich benötigt diese Strategie

$$t + (t - j + 1) = 2t - j + 1$$

Vergleiche (im Unterschied zu höchstens $2j$ Vergleichen bei der Williams-Strategie). Da sich der Knoten i_j , an den der Wert $H[1]$ des Wurzelknotens zyklisch verschoben wird, im Mittel sehr weit unten im Baum befindet, spart man auf diese Art asymptotisch die Hälfte der Vergleiche.

2.11 CountingSort

Die Prozedur `CountingSort` sortiert eine Zahlenfolge, indem sie zunächst die Anzahl der Vorkommen jedes Wertes in der Folge und daraus die Rangzahlen der Zahlenwerte bestimmt. Dies funktioniert nur unter der Einschränkung, dass die Zahlenwerte natürliche Zahlen sind und eine Obergrenze k für ihre Größe bekannt ist.

Prozedur 33 `COUNTINGSORT`($A, 1, n, k$)

```

1  for  $i \leftarrow 0$  to  $k$  do  $C[i] \leftarrow 0$ 
2  for  $j \leftarrow 1$  to  $n$  do  $C[A[j]] \leftarrow C[A[j]] + 1$ 
3  for  $i \leftarrow 1$  to  $k$  do  $C[i] \leftarrow C[i] + C[i - 1]$ 
4  for  $j \leftarrow 1$  to  $n$  do
5     $B[C[A[j]]] \leftarrow A[j]$ 
6     $C[A[j]] \leftarrow C[A[j]] - 1$ 
7  for  $j \leftarrow 1$  to  $n$  do  $A[j] \leftarrow B[j]$ 

```

Satz 34 *CountingSort* sortiert n natürliche Zahlen der Größe höchstens k in Zeit $\Theta(n + k)$ und Platz $\Theta(n + k)$.

Korollar 35 *CountingSort* sortiert n natürliche Zahlen der Größe $O(n)$ in linearer Zeit und linearem Platz.

2.12 RadixSort

RadixSort sortiert d -stellige Zahlen $a = a_d \cdot \dots \cdot a_1$ eine Stelle nach der anderen, wobei mit der niederwertigsten Stelle begonnen wird.

Prozedur 36 `RADIXSORT`($A, 1, n$)

- 1 **for** $i \leftarrow 1$ **to** d **do**
- 2 sortiere $A[1, \dots, n]$ nach der i -ten Stelle

Hierzu sollten die Folgenglieder möglichst als Festkomma-Zahlen vorliegen. Zudem muss in Zeile 2 „stabil“ sortiert werden.

Definition 37 Ein Sortierverfahren heißt *stabil*, wenn es die relative Reihenfolge von Elementen mit demselben Wert nicht verändert.

Es empfiehlt sich, eine stabile Variante von `CountingSort` als Unterroutine zu verwenden. Damit `CountingSort` stabil sortiert, brauchen wir lediglich die for-Schleife in Zeile 4 in der umgekehrten Reihenfolge zu durchlaufen:

Prozedur 38 `COUNTINGSORT`($A, 1, n, k$)

- 1 **for** $i \leftarrow 0$ **to** k **do** $C[i] \leftarrow 0$
- 2 **for** $j \leftarrow 1$ **to** n **do** $C[A[j]] \leftarrow C[A[j]] + 1$
- 3 **for** $i \leftarrow 1$ **to** k **do** $C[i] \leftarrow C[i] + C[i - 1]$
- 4 **for** $j \leftarrow n$ **downto** 1 **do**
- 5 $B[C[A[j]]] \leftarrow A[j]$
- 6 $C[A[j]] \leftarrow C[A[j]] - 1$
- 7 **for** $j \leftarrow 1$ **to** n **do** $A[j] \leftarrow B[j]$

Satz 39 *RadixSort* sortiert n d -stellige Festkomma-Zahlen zur Basis b in Zeit $\Theta(d(n + b))$.

Wenn wir r benachbarte Ziffern zu einer „Ziffer“ $z \in \{0, \dots, b^r - 1\}$ zusammenfassen, erhalten wir folgende Variante von `RadixSort`.

Korollar 40 Für jede Zahl $1 \leq r \leq d$ sortiert *RadixSort* n d -stellige Festkomma-Zahlen zur Basis b in Zeit $\Theta(\frac{d}{r}(n + b^r))$.

Wählen wir beispielsweise $r = \lceil \log_2 n \rceil$, so erhalten wir für $d = O(\log n)$ -stellige Binärzahlen eine Komplexität von

$$\Theta\left(\frac{d}{r}(n + 2^r)\right) = \Theta(n + 2^r) = \Theta(n).$$

2.13 BucketSort

Die Prozedur `BucketSort` sortiert n Zahlen a_1, \dots, a_n aus einem Intervall $[a, b)$ wie folgt. Der Einfachheit halber nehmen wir $a = 0$ und $b = 1$ an.

1. Erstelle für $j = 0, \dots, n - 1$ eine Liste L_j für das Intervall

$$I_j = [j/n, (j + 1)/n).$$

2. Bestimme zu jedem Element a_i das Intervall I_j , zu dem es gehört, und füge es in die entsprechende Liste L_j ein.
3. Sortiere jede Liste L_j .
4. Füge die sortierten Listen L_j wieder zu einer Liste zusammen.

Um Listen L_j mit einer konstanten erwarteten Länge zu erhalten, sollten die zu sortierenden Zahlenwerte im Intervall $[a, b)$ möglichst gleichverteilt sein. In diesem Fall ist die erwartete Laufzeit von BucketSort nämlich $\Theta(n)$. Wie wir gleich zeigen werden, gilt dies sogar, wenn als Unteroutine ein Sortierverfahren der Komplexität $O(n^2)$ verwendet wird. Im schlechtesten Fall kommen dagegen alle Schlüssel in die gleiche Liste. Dann hat BucketSort dieselbe asymptotische Laufzeit wie das als Unteroutine verwendete Sortierverfahren.

Wir schätzen nun die erwartete Laufzeit von BucketSort ab. Sei X_i die Zufallsvariable, die die Länge der Liste L_i beschreibt. Dann ist X_i binomialverteilt mit Parametern n und $p = 1/n$. Also hat X_i den Erwartungswert

$$E[X_i] = np = 1$$

und die Varianz

$$V[X_i] = np(1 - p) = 1 - 1/n < 1.$$

Wegen $V[X_i] = E[X_i^2] - E[X_i]^2$ ist $E[X_i^2] = V[X_i] + E[X_i]^2 < 2$. Daher folgt für die erwartete Laufzeit von BucketSort:

$$E \left[\sum_{i=0}^{n-1} O(X_i^2) \right] = O \left(\sum_{i=0}^{n-1} E[X_i^2] \right) = O(n).$$

2.14 Vergleich der Sortierverfahren

Folgende Tabelle zeigt die Komplexitäten der betrachteten vergleichenden Sortierverfahren.

	Insertion-Sort	MergeSort	Quick-Sort	Heap-Sort
worst-case	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n \log n)$	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n \log n)$
average-case	$\Theta(n^2)$	$\Theta(n \log n)$	$\Theta(n \log n)$	$\Theta(n \log n)$
Speicherplatz	$\Theta(1)$	$\Theta(n)$ bzw. $\Theta(1)$	$\Theta(\log n)$	$\Theta(1)$
stabil	ja	ja	nein	nein

Wir fassen auch die wichtigsten Eigenschaften der betrachteten Linearzeit-Sortierverfahren zusammen.

- **CountingSort**: lineare Zeit im schlechtesten Fall, falls die Werte natürliche Zahlen sind und $O(n)$ nicht übersteigen.
- **RadixSort**: bitweises Sortieren in linearer Zeit, falls die zu sortierenden Zahlen nur $O(\log n)$ Bit haben.
- **BucketSort**: Sortieren in erwarteter linearer Zeit, falls die n Zahlen gleichmäßig über einem Intervall $[a, b)$ verteilt sind.

2.15 Datenstrukturen für dynamische Mengen

Eine Datenstruktur für dynamische Mengen S sollte im Prinzip *beliebig viele* Elemente aufnehmen können. Die Elemente $x \in S$ werden dabei anhand eines *Schlüssels* $k = \text{key}(x)$ identifiziert. Auf die Elemente $x \in S$ wird meist nicht direkt, sondern mittels *Zeiger* (engl. *pointer*) zugegriffen.

Typische Operationen, die auf einer dynamische Mengen S auszuführen sind:

Insert(S, x): Füge x in S ein.

Delete(S, x): Entferne x aus S .

Search(S, k): Gib für einen Schlüssel k einen Zeiger auf $x \in S$ mit $\text{key}(x) = k$, falls ein solches Element existiert, und sonst `nil` zurück.

Min(S): Gib einen Zeiger auf das Element in S mit dem kleinsten Schlüssel zurück.

Max(S): Gib einen Zeiger auf das Element in S mit dem größten Schlüssel zurück.

Prec(S, x): Gib einen Zeiger auf das nach x nächstkleinere Element in S oder `nil` zurück, falls x das Minimum ist.

Succ(S, x): Gib einen Zeiger auf das nach x nächstgrößere Element in S oder `nil` zurück, falls x das Maximum ist.

2.16 Verkettete Listen

Die Elemente einer verketteten Liste sind in linearer Reihenfolge angeordnet. Das erste Element der Liste L ist $\text{head}(L)$. Jedes Element x „kennt“ seinen Nachfolger $\text{next}(x)$. Wenn jedes Element x auch seinen Vorgänger $\text{prev}(x)$ kennt, dann spricht man von einer *doppelt verketteten Liste*.

Die Prozedur $\text{Insert}(L, x)$ fügt ein Element x in eine doppelt verkettete Liste L ein.

Prozedur 41 INSERT(L, x)

```

1 next( $x$ )  $\leftarrow$  head( $L$ )
2 if head( $L$ )  $\neq$  nil then
3   prev(head( $L$ ))  $\leftarrow$   $x$ 
4 head( $L$ )  $\leftarrow$   $x$ 
5 prev( $x$ )  $\leftarrow$  nil

```

Die Prozedur Delete(L, x) entfernt wieder ein Element x aus einer doppelt verketteten Liste L .

Prozedur 42 DELETE(L, x)

```

1 if  $x \neq$  head( $L$ ) then
2   next(prev( $x$ ))  $\leftarrow$  next( $x$ )
3 else
4   head( $L$ )  $\leftarrow$  next( $x$ )
5 if next( $x$ )  $\neq$  nil then
6   prev(next( $x$ ))  $\leftarrow$  prev( $x$ )

```

Die Prozedur Search(L, k) sucht ein Element x mit dem Schlüssel k in der Liste L .

Prozedur 43 SEARCH(L, k)

```

1  $x \leftarrow$  head( $L$ )
2 while  $x \neq$  nil und key( $x$ )  $\neq$   $k$  do
3    $x \leftarrow$  next( $x$ )
4 return( $x$ )

```

Es ist leicht zu sehen, dass Insert und Delete konstante Zeit $\Theta(1)$ benötigen, während Search eine lineare (in der Länge der Liste) Laufzeit hat.

Bemerkung 44

- Wird Delete nur der Schlüssel übergeben, dann wäre die Laufzeit linear, da wir erst mit Search das entsprechende Element suchen müssen.
- Für einfach verkettete Listen ist der Aufwand von Delete ebenfalls linear, da wir keinen direkten Zugriff auf den Vorgänger haben.
- Die Operationen Max, Min, Prec und Succ lassen sich ebenfalls mit linearer Laufzeit berechnen (siehe Übungen).
- MergeSort lässt sich für Listen sogar als “in place”-Verfahren implementieren (siehe Übungen). Daher lassen sich Listen in Zeit $O(n \log n)$ sortieren.

2.17 Binäre Suchbäume

Ein Binärbaum B kann wie folgt durch eine Zeigerstruktur repräsentiert werden. Jeder Knoten x in B hat 3 Zeiger:

- $\text{left}(x)$ zeigt auf das linke Kind,
- $\text{right}(x)$ zeigt auf das rechte Kind und
- $\text{parent}(x)$ zeigt auf den Elternknoten.

Für die Wurzel $w = \text{root}(B)$ ist $\text{parent}(w) = \text{nil}$ und falls einem Knoten x eines seiner Kinder fehlt, so ist der entsprechende Zeiger ebenfalls nil . Auf diese Art lassen sich beispielsweise Heaps für unbeschränkt viele Datensätze implementieren.

Definition 45 Ein binärer Baum B ist ein *binärer Suchbaum*, falls für jeden Knoten x in B folgende Eigenschaften erfüllt sind:

- Für jeden Knoten y im linken Teilbaum von x gilt $\text{key}(y) \leq \text{key}(x)$ und
- für jeden Knoten y im rechten Teilbaum von x gilt $\text{key}(y) \geq \text{key}(x)$.

Folgende Prozedur $\text{Search}(B, k)$ sucht ein Element x mit dem Schlüssel k im binären Suchbaum B .

Prozedur 46 $\text{SEARCH}(B, k)$

```

1   $x \leftarrow \text{root}(B)$ 
2  while  $x \neq \text{nil}$  und  $\text{key}(x) \neq k$  do
3    if  $k \leq \text{key}(x)$  then
4       $x \leftarrow \text{left}(x)$ 
5    else
6       $x \leftarrow \text{right}(x)$ 
7  return( $x$ )

```

Die Prozedur $\text{Insert}(B, z)$ fügt ein neues Element z in B ein, indem sie den nil -Zeiger „sucht“, der eigentlich auf den Knoten z zeigen müsste.

Prozedur 47 $\text{INSERT}(B, z)$

```

1  if  $\text{root}(B) = \text{nil}$  then
2     $\text{root}(B) \leftarrow z$ 
3     $\text{parent}(z) \leftarrow \text{nil}$ 
4  else

```

```

5   $x \leftarrow \text{root}(B)$ 
6  repeat
7     $y \leftarrow x$ 
8    if  $\text{key}(z) \leq \text{key}(x)$  then
9       $x \leftarrow \text{left}(x)$ 
10   else
11      $x \leftarrow \text{right}(x)$ 
12   until  $x = \text{nil}$ 
13   if  $\text{key}(z) \leq \text{key}(y)$  then
14      $\text{left}(y) \leftarrow z$ 
15   else
16      $\text{right}(y) \leftarrow z$ 
17    $\text{parent}(z) \leftarrow y$ 

```

Satz 48 Die Operationen *Search* und *Insert* für dynamische Mengen können auf einem binären Suchbaum der Höhe h in Zeit $O(h)$ ausgeführt werden.

Bemerkung 49 Auch die Operationen *Min*, *Max*, *Succ*, *Prec* und *Delete* lassen sich auf einem binären Suchbaum der Höhe h in Zeit $O(h)$ implementieren (siehe Übungen).

Die Laufzeiten der Operationen für binäre Suchbäume hängen von der Tiefe der Knoten im Suchbaum ab. Suchbäume können zu Listen entarten. Dieser Fall tritt z.B. ein, falls die Datensätze in sortierter Reihenfolge eingefügt werden. Daher haben die Operationen im schlechtesten Fall eine lineare Laufzeit.

Für die Analyse des Durchschnittsfalls gehen wir davon aus, dass die Einfügesequenz eine zufällige Permutation von n verschiedenen Zahlen ist. Dann lässt sich zeigen, dass der resultierende Suchbaum eine erwartete Tiefe von $O(\log n)$ hat (siehe Übungen). Somit ist die erwartete Laufzeit der Operationen nur $O(\log n)$.

2.18 Balancierte Suchbäume

Um die Tiefe des Suchbaums klein zu halten, kann er während der Einfüge- und Löschoperationen auch aktiv ausbalanciert werden. Hierfür gibt es eine ganze Reihe von Techniken. Die drei bekanntesten sind Rot-Schwarz-Bäume, Splay-Bäume und die AVL-Bäume, mit denen wir uns im Folgenden etwas näher befassen möchten.

Definition 50 Ein *AVL-Baum* T ist ein binärer Suchbaum, der *höhenbalanciert* ist, d.h. für jeden Knoten x von T unterscheiden sich die Höhen des linken und rechten Teilbaumes von x höchstens um eins (die Höhe eines nicht existierenden Teilbaumes setzen wir mit -1 an).

Lemma 51 Die Höhe eines AVL-Baumes mit n Knoten ist $O(\log n)$.

Beweis Sei $M(h)$ die minimale Blattzahl eines AVL-Baumes der Höhe h . Dann gilt

$$M(h) = \begin{cases} 1, & h = 0 \text{ oder } 1, \\ M(h-1) + M(h-2), & h \geq 2. \end{cases}$$

$M(h)$ ist also die $(h+1)$ -te *Fibonacci-Zahl* F_{h+1} . Durch Induktion über h lässt sich leicht zeigen, dass $F_{h+1} \geq \phi^{h-1}$ ist, wobei $\phi = (1 + \sqrt{5})/2$ der *goldene Schnitt* ist. Daher folgt für einen AVL-Baum der Höhe h mit n Knoten und b Blättern

$$n \geq b \geq M(h) = F_{h+1} \geq \phi^{h-1}.$$

Somit gilt

$$h \leq 1 + \log_{\phi}(n) = O(\log_2 n).$$

Der konstante Faktor in $O(\log_2 n)$ ist hierbei $\frac{1}{\log_2(\phi)} \approx 1,44$. \square

Für die Aufrechterhaltung der AVL-Eigenschaft eines AVL-Baums T benötigen wir folgende Information über jeden Knoten x . Seien h_l und h_r die Höhen des linken und des rechten Teilbaums von x . Dann heißt die Höhendifferenz

$$\text{bal}(x) = h_l - h_r$$

die *Balance* von x in T . T ist also genau dann ein AVL-Baum, wenn jeder Knoten x in T eine Höhendifferenz zwischen -1 und 1 hat:

$$\forall x : \text{bal}(x) \in \{-1, 0, 1\}.$$

Im Folgenden bezeichne $T(x)$ den Teilbaum von T mit der Wurzel x .

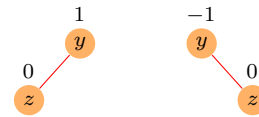
Wir fügen einen neuen Knoten z in einen AVL-Baum T ähnlich wie die Prozedur *Insert* für binäre Suchbäume ein. D.h. wir „suchen“ den Schlüssel $k = \text{key}(z)$ in T bis wir einen Knoten y mit $k \leq \text{key}(y)$ und $\text{left}(y) = \text{nil}$ bzw. $k > \text{key}(y)$ und $\text{right}(y) = \text{nil}$ erreichen und fügen z an dieser Stelle als Kind von y ein. Da z ein Blatt ist, erhält z den Wert $\text{bal}(z) = 0$. Das Einfügen von z kann nur für Knoten auf dem Pfad von z zur Wurzel von T eine Änderung der Höhendifferenz bewirken. Daher genügt es, diesen Suchpfad zurückzugehen und dabei für jeden besuchten Knoten die AVL-Eigenschaft zu testen und nötigenfalls wiederherzustellen.

Wir untersuchen zuerst, ob y die AVL-Eigenschaft verletzt.

1. Falls der Wert von $\text{bal}(y)$ gleich -1 oder 1 ist, hatte $T(y)$ schon vor dem Einfügen von z die Höhe 1 . Daher genügt es, $\text{bal}(y) = 0$ zu setzen.



2. Falls $\text{bal}(y) = 0$ ist, wurde z an ein Blatt gehängt, d.h. die Höhe von $T(y)$ ist um 1 gewachsen. Zunächst setzen wir $\text{bal}(y)$ auf den Wert 1 oder -1 , je nachdem ob z linkes oder rechtes Kind von y ist.



Dann wird die rekursive Prozedur $\text{AVL-Check-Insertion}(y)$ aufgerufen, die überprüft, ob weitere Korrekturen nötig sind.

Prozedur 52 $\text{AVL-INSERT}(B, z)$

```

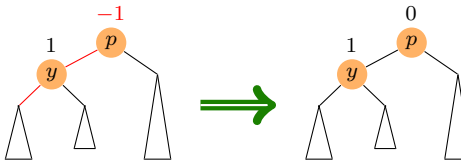
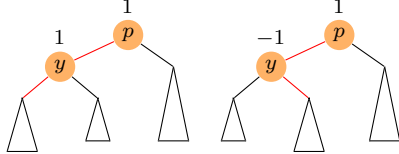
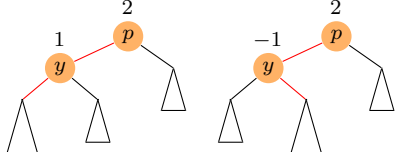
1  if  $\text{root}(B) = \text{nil}$  then
2     $\text{root}(B) \leftarrow z$ 
3     $\text{parent}(z) \leftarrow \text{nil}$ 
4     $\text{bal}(z) \leftarrow 0$ 
5  else
6     $x \leftarrow \text{root}(B)$ 
7    repeat
8       $y \leftarrow x$ 
9      if  $\text{key}(z) \leq \text{key}(x)$  then
10        $x \leftarrow \text{left}(x)$ 
11     else
12        $x \leftarrow \text{right}(x)$ 
13     until  $x = \text{nil}$ 
14     if  $\text{key}(z) \leq \text{key}(y)$  then
15        $\text{left}(y) \leftarrow z$ 
16     else
17        $\text{right}(y) \leftarrow z$ 
18      $\text{parent}(z) \leftarrow y$ 
19      $\text{bal}(z) \leftarrow 0$ 
20     if  $\text{bal}(y) \in \{-1, 1\}$  then
21        $\text{bal}(y) \leftarrow 0$ 
22     else
23       if  $z = \text{left}(y)$  then
24          $\text{bal}(y) \leftarrow 1$ 
25       else
26          $\text{bal}(y) \leftarrow -1$ 
27      $\text{AVL-Check-Insertion}(y)$ 

```

Als nächstes beschreiben wir die Arbeitsweise der Prozedur $\text{AVL-Check-Insertion}(y)$. Dabei setzen wir voraus, dass bei jedem Aufruf von $\text{AVL-Check-Insertion}(y)$ folgende Invariante gilt:

Der Wert von $\text{bal}(y)$ wurde von 0 auf ± 1 aktualisiert, d.h. die Höhe von $T(y)$ ist um 1 gewachsen.

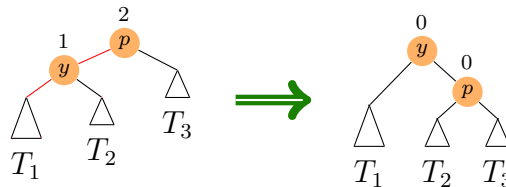
Falls y die Wurzel von T ist, ist nichts weiter zu tun. Andernfalls nehmen wir an, dass y linkes Kind von $p = \text{parent}(y)$ ist (der Fall $y = \text{right}(p)$ ist analog).

1. Im Fall $\text{bal}(p) = -1$ genügt es, $\text{bal}(p) = 0$ zu setzen.
 
2. Im Fall $\text{bal}(p) = 0$ setzen wir $\text{bal}(p) = 1$ und rufen AVL-Check-Insertion(p) auf.
 
3. Im Fall $\text{bal}(p) = 1$ müssen wir T umstrukturieren, da die aktuelle Höhendifferenz von p gleich 2 ist.
 

- 3a. Im Fall $\text{bal}(y) = 1$ sei T_1 der linke und T_2 der rechte Teilbaum von y . Weiter sei T_3 der rechte Teilbaum von p und h sei die Höhe von $T(y)$. Dann gilt für die Höhen h_i der Teilbäume T_i :

$$h_1 = h - 1 \text{ und } h_2 = h_3 = h - 2.$$

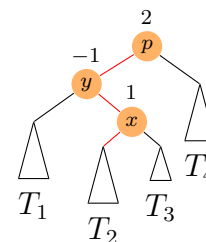
Wir führen nun eine so genannte *Rechts-Rotation* aus,



d.h. p wird rechtes Kind von y und erhält T_2 als linken und T_3 als rechten Teilbaum (d.h. $\text{bal}(p)$ erhält den Wert 0) und T_1 bleibt linker Teilbaum von y (d.h. $\text{bal}(y)$ erhält ebenfalls den Wert 0). Dann hat der rotierte Teilbaum wieder die gleiche Höhe wie vor dem Einfügen von z . Daher ist nichts weiter zu tun.

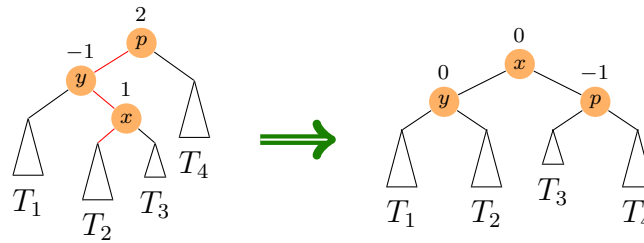
- 3b. Im Fall $\text{bal}(y) = -1$ sei T_1 der linke Teilbaum von y und T_4 der rechte Teilbaum von p . Weiter seien T_2 und T_3 der linke und rechte Teilbaum von $x = \text{right}(y)$. Die Höhe von $T(y)$ bezeichnen wir wieder mit h . Dann gilt

$$h_1 = h_4 = h - 2 \text{ und } h - 3 \leq h_2, h_3 \leq h - 2,$$



wobei $h_3 = h_2 - \text{bal}(x)$ ist und $\text{bal}(x) = 0$ nur im Fall $h = 1$ (d.h. alle Teilbäume T_1, T_2, T_3 und T_4 sind leer) möglich ist.

Daher genügt es, eine *Doppel-Rotation* auszuführen,



d.h. y wird linkes und p wird rechtes Kind von x , y erhält T_1 als linken und T_2 als rechten Teilbaum und p erhält T_3 als linken und T_4 als rechten Teilbaum. Die neuen Balance-Werte von p , y und x sind

$$\text{bal}(p) = \begin{cases} -1, & \text{bal}(x) = 1, \\ 0, & \text{sonst,} \end{cases} \quad \text{bal}(y) = \begin{cases} 1, & \text{bal}(x) = -1, \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

und $\text{bal}(x) = 0$. Der rotierte Teilbaum hat die gleiche Höhe wie der ursprüngliche Teilbaum an dieser Stelle und daher ist nichts weiter zu tun.

Wir fassen die worst-case Komplexitäten der betrachteten Datenstrukturen für dynamische Mengen in folgender Tabelle zusammen.

	Search	Min/Max	Prec/Succ	Insert	Delete
Heap	$O(n)$	$O(1)$	$O(n)$	$O(\log n)$	$O(\log n)$
Liste (einfach)	$O(n)$	$O(n)$	$O(n)$	$O(1)$	$O(n)$
Liste (doppelt)	$O(n)$	$O(n)$	$O(n)$	$O(1)$	$O(1)$
Suchbaum	$O(n)$	$O(n)$	$O(n)$	$O(n)$	$O(n)$
AVL-Baum	$O(\log n)$	$O(\log n)$	$O(\log n)$	$O(\log n)$	$O(\log n)$

Kapitel 3

Graphalgorithmen

3.1 Grundlegende Begriffe

Definition 53 Ein (ungerichteter) Graph ist ein Paar $G = (V, E)$, wobei

V - eine endliche Menge von *Knoten/Ecken* und

E - die Menge der *Kanten* ist.

Hierbei gilt

$$E \subseteq \binom{V}{2} = \{\{u, v\} \subseteq V \mid u \neq v\}.$$

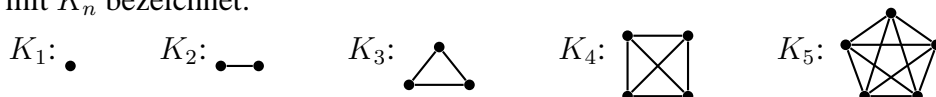
Sei $v \in V$ ein Knoten.

- Die *Nachbarschaft* von v ist $N_G(v) = \{u \in V \mid \{u, v\} \in E\}$.
- Der *Grad* von v ist $\deg_G(v) = \|N_G(v)\|$.
- Der *Minimalgrad* von G ist $\delta(G) = \min_{v \in V} \deg_G(v)$ und der *Maximalgrad* von G ist $\Delta(G) = \max_{v \in V} \deg_G(v)$.

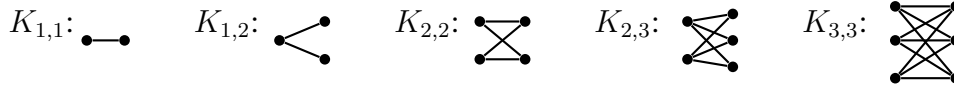
Falls G aus dem Kontext ersichtlich ist, schreiben wir auch einfach $N(v)$, $\deg(v)$, δ usw.

Beispiel 54

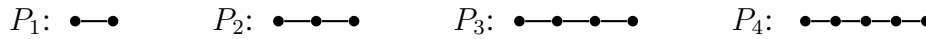
- Der *vollständige Graph* (V, E) auf n Knoten, d.h. $\|V\| = n$ und $E = \binom{V}{2}$ wird mit K_n bezeichnet:



- Der *vollständige bipartite Graph* (A, B, E) auf $a + b$ Knoten, d.h. $A \cap B = \emptyset$, $\|A\| = a$, $\|B\| = b$ und $E = \{\{u, v\} \mid u \in A, v \in B\}$ wird mit $K_{a,b}$ bezeichnet:



- Der *Pfad der Länge n* wird mit P_n bezeichnet:



- Der *Kreis der Länge n* wird mit C_n bezeichnet.



Definition 55 Sei $G = (V, E)$ ein Graph.

- a) Eine Knotenmenge $U \subseteq V$ heißt *stabil*, wenn es keine Kante von G mit beiden Endpunkten in U gibt, d.h. es gilt $E \cap \binom{U}{2} = \emptyset$. Die *Stabilitätszahl* ist

$$\alpha(G) = \max\{\|U\| \mid U \text{ ist stabile Menge in } G\}.$$

- b) Eine Knotenmenge $U \subseteq V$ heißt *Clique*, wenn jede Kante mit beiden Endpunkten in U in E ist, d.h. es gilt $\binom{U}{2} \subseteq E$. Die *Cliquenzahl* ist

$$\omega(G) = \max\{\|U\| \mid U \text{ ist Clique in } G\}.$$

- c) Eine Abbildung $f: V \rightarrow \mathbb{N}$ heißt *Färbung* von G , wenn $f(u) \neq f(v)$ für alle $\{u, v\} \in E$ gilt. G heißt *k -färbbar*, falls eine Färbung $f: V \rightarrow \{1, \dots, k\}$ existiert. Die *chromatische Zahl* ist

$$\chi(G) = \min\{k \in \mathbb{N} \mid G \text{ ist } k\text{-färbbar}\}.$$

- d) Ein Graph $G' = (V', E')$ heißt *Sub-/Teil-/Untergraph* von G , falls $V' \subseteq V$ und $E' \subseteq E$ ist. Ein Subgraph $G' = (V', E')$ heißt *(durch V') induziert*, falls $E' = E \cap \binom{V'}{2}$ ist. Hierfür schreiben wir auch $H = G[V']$.

- e) Ein *Weg* ist eine Folge von (nicht notwendig verschiedenen) Knoten v_0, \dots, v_ℓ , so dass $\{v_i, v_{i+1}\} \in E$ für $0 \leq i < \ell$ ist. Die *Länge* des Weges ist die Anzahl der Kanten, also ℓ . Ein Weg v_0, \dots, v_ℓ heißt auch *v_0 - v_ℓ -Weg*.

- f) Ein Graph $G = (V, E)$ heißt *zusammenhängend*, falls es für alle Paare $\{u, v\} \in \binom{V}{2}$ einen *u - v -Weg* gibt.

- g) Ein *Zykel* ist ein *u - v -Weg* mit $u = v$.

- h) Ein *Pfad* ist ein Weg, bei dem alle Knoten paarweise verschieden sind.
- i) Ein *Kreis* ist ein Zykel $v_0, v_1, \dots, v_{\ell-1}, v_0$, für den $v_0, v_1, \dots, v_{\ell-1}$ paarweise verschieden sind.
- j) Ein Graph $G = (V, E)$ heißt *kreisfrei* oder *Wald*, falls er keinen Kreis enthält.
- k) Ein *Baum* ist ein zusammenhängender Wald.

Definition 56 Ein *gerichteter Graph* oder *Digraph* ist ein Paar $G = (V, E)$, wobei

V - eine endliche Menge von *Knoten/Ecken* und

E - die Menge der *Kanten* ist.

Hierbei gilt

$$E \subseteq V \times V = \{(u, v) \mid u, v \in V\},$$

wobei E auch Schlingen (u, u) enthalten kann. Sei $v \in V$ ein Knoten.

- a) Die *Nachfolgermenge* von v ist $N^+(v) = \{u \in V \mid (v, u) \in E\}$.
- b) Die *Vorgängermenge* von v ist $N^-(v) = \{u \in V \mid (u, v) \in E\}$.
- c) Der *Ausgangsgrad* von v ist $\deg^+(v) = \|N^+(v)\|$ und der *Eingangsgrad* von v ist $\deg^-(v) = \|N^-(v)\|$.
- d) Ein *Weg* ist eine Folge von (nicht notwendig verschiedenen) Knoten v_0, \dots, v_ℓ , so dass $(v_i, v_{i+1}) \in E$ für $0 \leq i < \ell$ ist.
- e) *Gerichtete Pfade, Zykel* und *Kreise* werden analog zum ungerichteten Fall definiert.
- f) $G = (V, E)$ heißt *schwach zusammenhängend*, wenn es für jedes Paar $\{u, v\} \in \binom{V}{2}$ wenigstens einen gerichteten Pfad (in eine Richtung) zwischen u und v gibt.
- g) $G = (V, E)$ heißt *stark zusammenhängend*, wenn es für jedes Paar $\{u, v\} \in \binom{V}{2}$ sowohl einen gerichteten u - v -Pfad, als auch einen gerichteten v - u -Pfad gibt.

3.2 Datenstrukturen für Graphen

Sei $G = (V, E)$ ein ungerichteter bzw. gerichteter Graph und sei $V = \{v_1, \dots, v_n\}$. Dann ist die $n \times n$ -Matrix $A = (a_{ij})$ mit den Einträgen

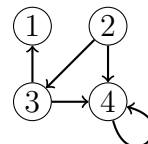
$$a_{ij} = \begin{cases} 1, & \{v_i, v_j\} \in E \\ 0, & \text{sonst} \end{cases} \quad \text{bzw.} \quad a_{ij} = \begin{cases} 1, & (v_i, v_j) \in E \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

die *Adjazenzmatrix* von G . Für ungerichtete Graphen ist die Adjazenzmatrix symmetrisch mit $a_{ii} = 0$ für $i \in [n]$.

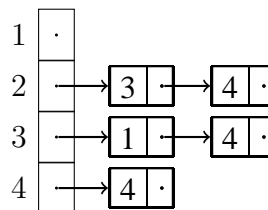
Bei der Adjazenzlisten-Darstellung wird für jeden Knoten eine Liste mit seinen Nachbarn verwaltet. Im gerichteten Fall verwaltet man entweder nur die Liste der Nachfolger oder zusätzlich eine weitere für die Vorgänger. Falls die Anzahl der Knoten gleichbleibt, organisiert man die Adjazenzlisten in einem Feld, d.h. die Feldelemente verweisen auf die Adjazenzlisten. Falls sich die Anzahl der Knoten dynamisch ändert, so werden die Adjazenzlisten typischerweise ebenfalls in einer Liste verwaltet.

Beispiel 57

Betrachte den gerichteten Graphen $G = (V, E)$ mit $V = \{1, 2, 3, 4\}$ und $E = \{(2, 3), (2, 4), (3, 1), (3, 4), (4, 4)\}$. Dieser hat folgende Adjazenzmatrix- und Adjazenzlisten-Darstellung:



	1	2	3	4
1	0	0	0	0
2	0	0	1	1
3	1	0	0	1
4	0	0	0	1



◀

Folgende Tabelle gibt den Aufwand der wichtigsten elementaren Operationen auf Graphen in Abhängigkeit von der benutzten Datenstruktur an.

	Adjazenzmatrix	Adjazenzlisten (einfach)	Adjazenzlisten (clever)
Speicherbedarf	$O(V ^2)$	$O(V + E)$	$O(V + E)$
Knoten einfügen	$O(V)$	$O(1)$	$O(1)$
Knoten entfernen	$O(V)$	$O(V ^2)$	$O(V)$
Kante einfügen	$O(1)$	$O(1)$	$O(1)$
Kante entfernen	$O(1)$	$O(V)$	$O(1)$
Test auf Kante	$O(1)$	$O(V)$	$O(V)$

Bemerkung 58 Die Verbesserung beim Löschen in der Adjazenzlistendarstellung erhält man, indem man für jede Kante einen Zeiger auf diese Kante in der Adjazenzliste des anderen Endknotens speichert.

3.3 Keller und Warteschlange

Für das Durchsuchen eines Graphen ist es vorteilhaft, die bereits besuchten (aber noch nicht abgearbeiteten) Knoten in einer Menge B zu speichern. Damit die Suche effizient ist, sollte die Datenstruktur für B folgende Operationen effizient implementieren.

$\text{Init}(B)$: Initialisiert B als leere Menge.
 $\text{Insert}(B, u)$: Fügt u in B ein.
 $\text{Empty}(B)$: Testet B auf Leerheit.
 $\text{Element}(B)$: Wählt ein Element aus B und liefert es zurück.
 $\text{Remove}(B)$: Liefert ebenfalls $\text{Element}(B)$ zurück und entfernt es aus B .

Andere Operationen wie z.B. $\text{Delete}(B, u)$ werden nicht benötigt.

Die gewünschten Operationen lassen sich leicht durch einen *Keller* (engl. *stack*) oder eine *Warteschlange* (engl. *queue*) implementieren. Falls maximal n Datensätze gespeichert werden müssen, kann ein Feld zur Speicherung der Elemente benutzt werden.

Stack $S[1 \dots n]$ – Last-In-First-Out

$\text{top}(S)$: Index des „obersten“ Elementes ($\text{top}(S) = 0 \Leftrightarrow S = \emptyset$).
 $\text{Push}(S, x)$: Fügt x als oberstes Element zum Keller hinzu.
 $\text{Pop}(S)$: Entfernt das oberste Element.

Queue $Q[1 \dots n]$ – Last-In-Last-Out

$\text{head}(Q)$: Index des ersten Elementes.
 $\text{tail}(Q)$: Index „hinter“ dem letzten Element.
 $\text{Enqueue}(Q, x)$: Fügt x am Ende der Schlange hinzu.
 $\text{Dequeue}(Q)$: Entfernt das erste Element vom Kopf der Schlange.

Die Kelleroperationen lassen sich wie folgt implementieren.

Prozedur 59 $\text{INIT}(S)$

```
1   $\text{top}(S) \leftarrow 0$ 
```

Prozedur 60 $\text{PUSH}(S, x)$

```
1  if  $\text{top}(S) < n$  then
2     $\text{top}(S) \leftarrow \text{top}(S) + 1$ 
3     $S[\text{top}(S)] \leftarrow x$ 
4  else
5    return(nil)
```

Prozedur 61 $\text{EMPTY}(S)$

```
1  return( $\text{top}(S) = 0$ )
```

Prozedur 62 $\text{POP}(S)$


```

1  if top( $S$ ) > 0 then
2    top( $S$ )  $\leftarrow$  top( $S$ ) - 1
3    return( $S$ [top( $S$ ) + 1])
4  else
5    return(nil)

```

Es folgen die Warteschlangenoperationen.

Prozedur 63 INIT(Q)

```

1  head( $Q$ )  $\leftarrow$  1
2  tail( $Q$ )  $\leftarrow$  1
3  size( $Q$ )  $\leftarrow$  0

```

Prozedur 64 ENQUEUE(Q, x)

```

1  if size( $Q$ ) =  $n$  then
2    return(nil)
3  size( $Q$ )  $\leftarrow$  size( $Q$ ) + 1
4   $Q$ [tail( $Q$ )]  $\leftarrow$   $x$ 
5  if tail( $Q$ ) =  $n + 1$  then
6    tail( $Q$ )  $\leftarrow$  1
7  else
8    tail( $Q$ )  $\leftarrow$  tail( $Q$ ) + 1

```

Prozedur 65 EMPTY(Q)

```

1  return(size( $Q$ ) = 0)

```

Prozedur 66 DEQUEUE(Q)

```

1  if Empty( $Q$ ) then
2    return(nil)
3  size( $Q$ )  $\leftarrow$  size( $Q$ ) - 1
4   $x \leftarrow Q$ [head( $Q$ )]
5  if head( $Q$ ) =  $n + 1$  then
6    head( $Q$ )  $\leftarrow$  1
7  else
8    head( $Q$ )  $\leftarrow$  head( $Q$ ) + 1
9  return( $x$ )

```

Satz 67 *Sämtliche Operationen für einen Keller S und eine Warteschlange Q sind in konstanter Zeit $O(1)$ ausführbar.*

Bemerkung 68 Mit Hilfe von einfach verketteten Listen sind Keller und Warteschlangen auch für eine unbeschränkte Anzahl von Datensätzen mit denselben Laufzeitbeschränkungen implementierbar.

Die für das Durchsuchen von Graphen benötigte Datenstruktur B lässt sich nun mittels Keller bzw. Schlange wie folgt realisieren.

Operation	Keller S	Schlange Q
Init(B)	Init(S)	Init(Q)
Insert(B, u)	Push(S, u)	Enqueue(Q, u)
Empty(B)	Empty(S)	Empty(Q)
Element(B)	$S[\text{top}(S)]$	$Q[\text{head}(Q)]$
Remove(B)	Pop(S)	Dequeue(Q)

3.4 Durchsuchen von Graphen

Algorithmus 69 GRAPHSEARCH(V, E)

```

1  for all  $v \in V$  do visited( $v$ ) ← false
2  for all  $e \in E$  do visited( $e$ ) ← false
3  for all  $v \in V$  do
4    if visited( $v$ ) = false then Explore( $v$ )

```

Prozedur 70 EXPLORE(v)

```

1  visited( $v$ ) ← true
2  Init( $B$ )
3  Insert( $B, v$ )
4  while NonEmpty( $B$ ) do
5     $v \leftarrow$  Element( $B$ )
6    if  $\exists e = \{v, w\}$  bzw.  $e = (v, w) \in E : \text{visited}(e) = \text{false}$  then
7      visited( $e$ ) ← true
8      if visited( $w$ ) = false then
9        visited( $w$ ) ← true
10     Insert( $B, w$ )
11  else
12    Remove( $B$ )

```

Satz 71 Falls der (un)gerichtete Graph G in Adjazenzlisten-Darstellung gegeben ist, durchläuft GraphSearch alle Knoten und Kanten von G in Zeit $O(|V| + |E|)$.

Beweis Offensichtlich wird jeder Knoten v genau einmal zu B hinzugefügt. Dies geschieht zu dem Zeitpunkt, wenn v zum ersten Mal „besucht“ und das Feld `visited` für v auf `true` gesetzt wird. Außerdem werden in Zeile 4 von `Explore` alle von v ausgehenden Kanten durchlaufen, bevor v wieder aus B entfernt wird. Folglich werden tatsächlich alle Knoten und Kanten von G besucht.

Wir bestimmen nun die Laufzeit des Algorithmus `GraphSearch`. Innerhalb von `Explore` wird die `while`-Schleife für jeden Knoten v genau $(\deg(v) + 1)$ -mal bzw. $(\deg^+(v) + 1)$ -mal durchlaufen:

- einmal für jeden Nachbarn w von v und
- dann noch einmal, um v aus B zu entfernen.

Insgesamt sind das $\|V\| + 2\|E\|$ im ungerichteten bzw. $\|V\| + \|E\|$ Durchläufe im gerichteten Fall. Bei Verwendung von Adjazenzlisten kann die nächste von einem Knoten v aus noch nicht besuchte Kante e in konstanter Zeit ermittelt werden, falls man für jeden Knoten v einen Zeiger auf (den Endpunkt von) e in der Adjazenzliste von v vorsieht. Die Gesamtlaufzeit des Algorithmus `GraphSearch` beträgt somit $O(\|V\| + \|E\|)$. \square