# Algorithmique et arbres

Pierre Boudes creative common <sup>1</sup>

29 janvier 2010

<sup>1.</sup> Cette création est mise à disposition selon le Contrat Paternité-Pas d'Utilisation Commerciale-Partage des Conditions Initiales à l'Identique 2.0 France disponible en ligne http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/2.0/fr/ ou par courrier postal à Creative Commons, 171 Second Street, Suite 300, San Francisco, California 94105, USA.

# Première partie

# Écriture et comparaison des algorithmes, tris

## Chapitre 1

# Introduction

## 1.1 La notion d'algorithme

Un algorithme est un procédé permettant l'accomplissement mécanique d'une tâche assez générale. Cette tâche peut être par exemple la résolution d'un problème mathématique ou, en informatique, un problème d'organisation, de structuration ou de création de données. Un algorithme est décrit par une suite d'opérations simples à effectuer pour accomplir cette tâche. Cette description est finie et destinée à des humains. Elle ne doit pas produire de boucles infinies : étant donnée une situation initiale (une instance du problème, une donnée particulière), elle doit permettre d'accomplir la tâche en un nombre fini d'opérations.

Quelques exemples de problèmes pour lesquels on utilise des algorithmes : rechercher un élément dans un liste, trouver le plus grand commun diviseur de deux nombres entiers, calculer une expression algébrique, compresser des données, factoriser un nombre entier en nombres premiers, trier un tableau, trouver l'enveloppe convexe d'un ensemble de points, créer une grille de sudoku, etc.

Le problème résolu ou la tâche accomplie doivent être assez généraux. Par exemple, un algorithme de tri doit être capable de remettre dans l'ordre n'importe quelle liste d'éléments deux à deux comparables (algorithme généraliste) ou être conçu pour fonctionner sur un certain type d'éléments correspondant à des données usuelles (le type int du C, par exemple). Contre-exemple : le tri *chanceux*. Cet algorithme rend la liste passée en argument si celle-ci est déjà triée et il ne rend rien sinon. Autre contre-exemple : si on se restreint au cas où la liste à trier sera toujours la liste des entiers de 0 à n-1 dans le désordre (une permutation de  $\{0,\ldots,n-1\}$ ) alors nul besoin de trier, il suffit de lire la taille n de la liste donnée en entrée et de rendre la liste  $0,\ldots,n-1$  sans plus considérer l'entrée. Il serait incorrect de dire de ce procédé qu'il est un algorithme de tri.

Un algorithme doit toujours terminer en un temps fini, c'est à dire en un nombre fini d'étapes, toutes de temps fini. Contre-exemple : tri *bogo* (encore dénommé tri stupide). Ce tri revient, sur un jeu de cartes, à les jeter en l'air, à les ramasser dans un ordre quelconque puis à vérifier si les cartes sont dans le bon ordre, et si ça n'est pas le cas, à recommencer. Cet algorithme termine presque sûrement mais il est toujours possible qu'il ne termine jamais (de même qu'un singe tapant à la machine alétoirement pendant suffisamment de temps produira presque sûrement une série de pages contenant l'ensemble de l'œuvre de Shakespeare).

En général, un algorithme est déterministe : son exécution ne dépend que des entrées (ce n'est pas le cas du tri bogo).

En particulier, un algorithme déterministe réalise une fonction (au sens mathématique) : il prend une entrée et produit une sortie qui ne dépend que de l'entrée.

Toutefois, pour une même fonction mathématique il peut y avoir plusieurs algorithmes, parfois très différents. Il y a par exemple plusieurs algorithmes de tri, qui réalisent tous la fonction « ordonner les éléments d'un tableau ».

Nous verrons également des algorithmes *randomisés* (*i.e.* à méthodes aléatoires) qui ne sont pas déterministes. Toutefois la seule part de hasard dans l'exécution se ramènera à une modification de l'entrée sans conséquence sur la justesse du résultat. Par exemple, un algorithme de tri randomisé désordonne la liste d'éléments qu'on lui donne à trier avant de se lancer dans le tri.

## 1.1.1 Algorithmes et programmes

Dans ce cours, les algorithmes sont écrits en pseudo-code ou en langage C, comme des programmes.

Bien que les deux notions aient des points communs, il ne faut toutefois pas confondre algorithme et programme.

- 1. Un programme n'est pas forcément un algorithme. Un programme ne termine pas forcément de lui-même (c'est souvent la personne qui l'utilise qui y met fin). Un programme n'a pas forcément vocation à retourner un résultat. Enfin un programme est bien souvent un assemblage complexe qui peut employer de nombreux algorithmes résolvants des problèmes très variés.
- 2. La nature des algorithmes est plus mathématique que celle des programmes et la vocation d'un algorithme n'est pas forcément d'être exécutée sur un ordinateur. Les humains utilisaient des algorithmes bien avant l'ère de l'informatique et la réalisation de calculateurs mécaniques et électroniques. En fait, les algorithmes ont été au cœur du développement des mathématiques (voir [CEBMP+94]). Pour autant, ce cours porte sur les algorithmes pour l'informatique.

## 1.1.2 Histoire

Le terme algorithme provient du nom d'un mathématicien persan du IXe siècle, Al Kwarizmi (Abou Jafar Muhammad Ibn Mūsa al-Khuwārizmi) à qui l'ont doit aussi : l'introduction des chiffres indiens (communément appelés chiffres arabes) ainsi que le mot algèbre (déformation du titre d'un de ses ouvrages). Son nom a d'abord donné algorisme (via l'arabe) très courant au moyenâge. On raconte que la mathématicienne Lady Ada Lovelace fille de Lord Byron (le poète) forgea la première le mot algorithme à partir d'algorisme. En fait il semble qu'elle n'ait fait qu'en systématiser l'usage. Elle travaillait sur ce qu'on considère comme le premier programme informatique de l'histoire en tant qu'assistante de Charles Babbage dans son projet de réalisation de machines différentielles (ancêtres de l'ordinateur) vers 1830. Le langage informatique Ada (1980, Défense américaine) a été ainsi nommé en hommage à la première informaticienne de l'histoire. Son portrait est aussi sur les hologrammes des produits Microsoft.

L'utilisation des algorithmes est antérieure : les babyloniens utilisaient déjà des algorithmes numériques (1600 av. JC).

En mathématiques le plus connu des algorithmes est certainement l'algorithme d'Euclide (300 av. JC) pour calculer le pgcd de deux nombres entiers.

« Étant donnés deux entiers naturels a et b, on commence par tester si b est nul. Si oui, alors le P.G.C.D. est égal à a. Sinon, on calcule c, le reste de la division de a par b. On remplace a par b, et b par c, et on recommence le procédé. Le dernier reste non nul est le P.G.C.D. » (wikipedia.fr).

Un autre algorithme très connu est le crible d'Ératosthène (IIIe siècle av. JC) qui permet de trouver la liste des nombres premiers plus petits qu'un entier donné quelconque. On écrit la liste des entiers de 2 à N. (i) On sélectionne le premier entier (2) on l'entoure d'un cercle et on barre tous ses multiples (on avance de 2 en 2 dans la liste) sans les effacer. (ii) Lorsqu'on a atteint la fin de la liste on recommence avec le premier entier k non cerclé et non barré : on le cercle, puis

on barre les multiples de k en progressant de k en k. (iii) On recommence l'étape (ii) tant que  $k^2 < N$ . Les nombres premiers plus petits que N et supérieurs à 1 sont les éléments non barrés de la liste.

Il y a aussi le *pivot de Gauss* (ou de Gauss-Jordan) qui est en fait une méthode bien antérieure à Gauss. Un mathématicien Chinois, Liu Hui, avait déjà publié la méthode dans un livre au IIIe siècle.

Mais la plupart des algorithmes que nous étudierons datent d'après 1945. Date à laquelle John Von Neumann introduisit ce qui est sans doute le premier programme de tri (un tri fusion).

## 1.2 Algorithmique

L'algorithmique est l'étude mathématique des algorithmes. Il s'agit notamment d'étudier les problèmes que l'ont peut résoudre par des algorithmes et de trouver les plus appropriés à la résolution de ces problèmes. Il s'agit donc aussi de comparer les algorithmes, et de démontrer leurs propriétés.

La nécessité d'étudier les algorithmes a été guidée par le développement de l'informatique. Ainsi l'algorithmique est une activité jeune qui s'est développée dans la deuxième moitié du XXe siècle, principalement à partir des années 60-70 avec le travail de Donald E. Knuth [Knu68, Knu69, Knu73]. Actuellement, un très bon livre de référence en algorithmique est le *Cormen* [CLRS02].

Parmi les critères de comparaison entre algorithmes, les plus déterminants d'un point de vue informatique sont certainement les consommations en temps et en espace de calcul. Nous nous intéresserons particulièrement à l'expression des coûts en temps et en espace à l'aide de la *notation asymptotique* qui permet de donner des ordres de grandeur indépendemment de l'ordinateur sur lequel l'algorithme est implanté.

À côté des études de coûts, les propriétés que nous démontrerons sur les algorithmes sont principalement la *terminaison* : l'algorithme termine; et la *correction* : l'algorithme résout bien le problème donné. Pour cela une notion clé sera celle d'*invariant de boucle*.

## 1.2.1 La notion d'invariant de boucle

Souvent un algorithme exécute une boucle pour aboutir à son résultat. Un invariant de boucle est une propriété telle que :

initialisation elle est vraie avant la première itération de la boucle;

conservation si elle est vérifiée avant une itération quelconque de la boucle elle le sera encore avant l'itération suivante;

**terminaison** bien entendu il faut aussi que cette propriété soit utile à quelque chose, à la fin. La dernière étape consiste donc à établir une propriété intéressante à partir de l'invariant, en sortie de boucle.

La notion d'invariant de boucle est à rapprocher de celle de raisonnement par récurrence (voir exercice 20). Il s'agit d'une notion clé pour démontrer les propriétés d'un algorithme. Souvent, la propriété invariante est étroitement liée à l'idée même à l'origine de l'algorithme et l'invariant est construit en fonction du but de l'algorithme, au moment de sa mise au point.

## Invariant et tablette de chocolat

En guise de récréation, voici un exemple de raisonnement utilisant un invariant de boucle, pris en marge de l'algorithmique. Il s'agit d'un jeu, pour deux joueurs, le Joueur et l'Opposant. Au départ, les deux joueurs disposent d'une tablette de chocolat rectangulaire dont un des carrés au coin a été peint en vert. Tour à tour chaque joueur découpe la tablette entre deux rangées et mange l'une des deux moitiés obtenues. L'objectif est de ne pas manger le carré vert. Joueur

commence. Trouver une condition sur la configuration de départ et une stratégie pour que Joueur gagne à tous les coups.

On peut coder ce problème comme un problème de programmation. On représente la tablette comme un couple d'entiers non nuls (p,q). la position perdante est (1,1). On considère un tour complet de jeu (Joueur joue puis Opposant joue) comme une itération de boucle. Schématiquement, une partie est l'exécution d'un programme :

```
32
    main(){
33
        init();
        while(1){ /* <----- Boucle principale</pre>
34
35
            arbitre("Joueur"); /* Faut-il déclarer Joueur perdant ?
                                 /* Sinon Joueur joue.
36
            Joueur();
            arbitre("Opposant"); /* Faut-il déclarer Opposant perdant ?
37
38
            Opposant();
                                 /* Sinon Opposant joue.
        }
39
   }
40
```

où p et q sont deux variables globales, initialisées par une fonction appropriée init() en début de programme.

L'arbitre est une fonction qui déclare un joueur perdant et met fin à la partie si ce joueur reçoit la tablette (1,1).

```
11  arbitre(char *s){
12     if ( (p == 1) && (q == 1) ) {
13         printf("%s a perdu !", s);
14         exit(0); /* <----- fin de partie */
15     }
16 }</pre>
```

On peut supposer que Opposant joue au hasard, sauf lorsqu'il gagne en un coup.

```
18
     opposant(){
19
        if (p == 1) q = 1;
                                  /* si p == 1 opposant gagne en un coup */
20
        else if (q == 1) p = 1; /* de même si <math>q == 1
                                                                          */
        else if ( random() % 2 ) /* Opposant choisit p ou q au hasard
21
                                                                          */
22
             p == random() % (p - 1) + 1; /* croque un bout de p
                                                                          */
23
        else q == random() % (q - 1) + 1; /* croque un bout de q
                                                                          */
24
   }
```

L'objectif est de trouver une condition de départ et une manière de jouer pour le Joueur qui le fasse gagner contre n'importe quel Opposant. C'est ici qu'intervient notre invariant de boucle : on cherche une condition sur (p,q) qui, si elle est vérifiée en début d'itération de la boucle principale, le sera encore à l'itération suivante, et, bien sûr, qui permette à Joueur de gagner en fin de partie.

La bonne solution vient en trois remarques :

- la position perdante est une tablette carrée (p = q = 1);
- si un joueur donne une tablette carrée (p=q) à l'autre, cet autre rend obligatoirement une tablette qui n'est pas carrée ( $p\neq q$ );
- lorsque qu'un joueur commence avec une tablette qui n'est pas carrée, il peut toujours la rendre carrée.

Il suffit donc à Joueur de systématiquement rendre la tablette carrée avant de la passer à Opposant. Dans ce cas, quoi que joue Opposant, celui-ci retourne une tablette qui n'est pas carrée à Joueur, et ce dernier peut ainsi continuer à rendre la tablette carrée.

Avec cette stratégie pour Joueur, l'invariant de boucle est : la tablette n'est pas carrée. Par les remarques précédents, l'invariant est préservé. Par ailleurs, Joueur ne perd jamais puisqu'il ne peut pas recevoir de tablette carrée. C'est donc bien que Opposant perd.

Il manque l'initialisation de l'invariant. Si la tablette n'est pas carrée au départ, il est vrai et Joueur gagne contre n'importe quel opposant. Par contre, si la tablette de départ est carrée, il suffit qu'Opposant connaisse la stratégie que nous venons de décrire pour gagner. Donc en partant d'une tablette carrée, il est possible que Joueur perde. Ainsi, nous avons trouvé une condition nécessaire et suffisante – le fait que la tablette ne soit pas carrée au départ – pour gagner à tous les coups au jeu de la tablette de chocolat.

Voici le code pour Joueur.

En résumé on a trouvé une propriété qui est préservée par le tour de jeu (un invariant) et qui permet à Joueur de gagner. Ce type de raisonnement s'applique à d'autres jeux mais trouver le bon invariant est souvent difficile.

#### Invariant de boucle et récurrence, un exemple

La notion d'invariant de boucle dans un programme itératif est l'équivalent de celle de propriété montrée par récurrence dans un programme récursif.

Considérons deux algorithmes différents, l'un itératif, l'autre récursif, pour calculer la fonction factorielle.

Figure 1.1 – Factorielle récursive en pseudo-code et en C

Pour montrer que la version récursive calcule bien factorielle on raisonne par récurrence. C'est vrai pour n=0 puisque 0!=1 et que  $\mathrm{Fact}(0)$  renvoie 1. Supposons que c'est vrai jusqu'à n. Alors  $\mathrm{Fact}(n+1)$  renvoie  $(n+1)\times\mathrm{Fact}(n)$ . Par hypothèse de récurrence  $\mathrm{Fact}(n)$  renvoie n!, donc  $\mathrm{Fact}(n+1)$  renvoie  $(n+1)\times n!$  qui est bien égal à (n+1)!.

Figure 1.2 - Factorielle itérative en pseudo-code et en C

Pour la version itérative on pose l'invariant de boucle : au début de la k-ième étape de boucle r=(k-1)!. Initialisation : à la première étape de boucle r vaut 1 et j prend la valeur 1, l'invariant

est vrai ((1-1)!=1). Conservation : supposons que l'invariant est vrai au début de la k-ième étape de boucle, on montre qu'il est vrai au début de la k+1-ième étape. À la k-ième étape, j=k et r prend la valeur  $r\times j$  mais r=(k-1)! donc en sortie de cette étape  $r=(k-1)!\times j=k!$ . Ansi au début de la k+1-ème étape r vaut bien k!. Terminaison : la boucle s'exécute n fois, c'est à dire jusqu'au début de la n+1-ème étape, qui n'est pas exécutée. Donc en sortie de boucle r=n! et comme c'est la valeur renvoyée par la fonction, l'algorithme est correct.

## 1.2.2 De l'optimisation des programmes

Les programmes informatiques s'exécutent avec des ressources limitées en temps et en espace mémoire. Il est courant qu'un programme passe un temps considérable à effectuer une tâche particulière correspondant à une petite portion du code. Il est aussi courant qu'à cette tâche correspondent plusieurs algorithmes. Le choix des algorithmes à utiliser pour chaque tâche est ainsi très souvent l'élément déterminant pour le temps d'exécution d'un programme. L'optimisation de la manière dont est codé l'algorithme ne vient qu'en second lieu (quelles instructions utiliser, quelles variables stocker dans des registres du processeur plutôt qu'en mémoire centrale, etc.). De plus, cette optimisation du code est en partie prise en charge par les algorithmes mis en œuvre par le compilateur.

# Pour écrire des programmes efficaces, il est plus important de bien savoir choisir ses algorithmes plutôt que de bien connaître son assembleur!

Le temps et l'espace mémoire sont les deux ressources principales en informatique. Il existe toutefois d'autres ressources pour lesquelles on peut chercher à optimiser les programmes. On peut citer la consommation électrique dans le cas de logiciels embarqués. Mais aussi tout simplement le budget nécessaire. Ainsi, pour ce qui est des tris d'éléments rangés sur de la mémoire de masse (des disques durs), il existe un concours appelé *Penny sort* où l'objectif est de trier un maximum d'éléments pour un penny US (un centième de dollar US). L'idée est de considérer une configuration matérielle particulière. On prend en compte le coût d'achat de ce matériel et on considère qu'il peut fonctionner trois années. On obtient alors la durée que l'on peut s'offrir avec un penny. Enfin on mesure sur ce matériel le nombre d'élément que l'on est capable de trier avec le programme testé au cours de cette durée.

## 1.2.3 Complexité en temps et en espace

Dans la suite nous nous intéresserons surtout au coût en temps d'un algorithme et nous travaillerons moins sur le coût en espace. À cela deux raisons.

Les règles d'études du coût en espace s'appuient sur les mêmes notions que celles pour le coût en temps, avec la particularité que si le temps va croissant au cours de l'exécution, il n'en va pas de même de l'utilisation de l'espace. On mesure alors le plus grand espace occupé au cours de l'exécution, en ne comptant pas la place prise par les données en entrée. Nous appellerons empreinte mémoire de l'algorithme cet espace.

Le coût en temps borne le coût en espace. En effet, il est réaliste d'estimer que chaque accès à une unité de la mémoire participe du coût en temps pour une certaine durée, minorée par une constante d. Ainsi en un temps t un algorithme ne pourra pas occuper plus de  $\frac{t}{d}$  espaces mémoires. Il n'aurait pas le temps d'accéder à plus d'espaces mémoires. Le coût en espace sera donc toujours borné par une fonction linéaire du coût en temps. En général, il sera même bien inférieur.

## 1.2.4 Pire cas, meilleur cas, moyenne

Le coût en temps (ou en espace mémoire) est fonction des données fournies en entrée.

Il y a bien sûr des bons cas et des mauvais cas : souvent un algorithme de tri sera plus efficace sur une liste déjà triée, par exemple. En général on classe les données par leurs tailles : le nombre d'éléments dans la liste à trier, le nombre de bits nécessaires pour coder l'entrée, etc.

On peut alors s'intéresser au *pire cas*. Pour une taille de donnée fixée, quel est le temps maximum au bout duquel cet algorithme va rendre son résultat? Sur quelle donnée de cette taille l'algorithme atteint-il ce maximum? Avoir une estimation correcte du temps mis dans le pire des cas est souvent essentiel dans le cadre de l'intégration de l'algorithme dans un programme. En effet, on peut rarement admettre des programmes qui de temps en temps mettent des heures à effectuer une tâche alors qu'elle est habituellement rapide.

On s'intéressera plus rarement aux études en *meilleur cas*, qui est comme le pire cas mais où on prend le minimum au lieu du maximum.

Il est particulièrement utile de faire une étude en moyenne. Dans ce cas, on travaille sur l'ensemble des données possibles  $D_n$  d'une même taille n. Lorsque l'ensemble  $D_n$  est fini, pour chacune de ces données,  $d \in D_n$ , on considère sa probabilité p(d) ainsi que le temps mis par l'algorithme t(d). Le temps moyen mis par l'algorithme sur les données de taille n est alors :

$$t_n = \sum_{d \in D_n} p(d) \times t(d).$$

Lorsque l'ensemble de données  $D_n$  est infini on se ramène en général à un ensemble fini, en posant des équivalences entre données.

## 1.2.5 Notation asymptotique

Jusqu'ici nous avons été évasif sur la manière de mesurer le temps d'exécution pour un algorithme en fonction de la taille des entrées.

Nous pourrions implanter nos algorithmes sur ordinateur et les chronométrer. Il faut faire de nombreux tests sur des jeux de données importants pour pouvoir publier des résultats utiles. Pour les tailles de donnée non testée on extrapole ensuite les résultats. On obtient ainsi une courbe de l'évolution du coût mesuré en fonction de la taille des donnée (courbe de la moyenne des temps, courbe du temps en pire cas, etc.).

Si ce genre de mesure peut avoir un intérêt ce sera plutôt pour départager plusieurs implantations de quelques algorithmes, sélectionnés auparavant, pour une architecture donnée. Autrement, la mesure risque de rapidement devenir obsolète à cause des changements d'architecture.

Il est beaucoup plus intéressant de faire quelques approximations permettant de mener un raisonnement mathématique grâce auquel on obtient la forme générale de cette courbe exprimée sous la forme d'une fonction mathématique simple, f(N), en la taille des données, N. On dit que la fonction exprime la complexité (en temps ou en espace, en pire cas ou en moyenne) de l'algorithme. On peut alors comparer les algorithmes en comparant les fonctions de complexité. S'il faut vraiment optimiser, alors seulement on compare différentes implantations.

Voyons comment on procède pour trouver une fonction de complexité et quelles approximations sont admises.

**Première approximation.** La première approximation qu'on va faire consiste à ne considérer que quelques *opérations significatives* dans l'algorithme et à en négliger d'autres. Bien entendu, il faut que ce soit justifié. Pour une mesure en temps par exemple, il faut que le temps passé à effectuer l'ensemble de toutes les opérations soit directement proportionnel au temps passé à effectuer les opérations significatives. En général, on choisira au moins une opération significative dans chaque étape de boucle.

**Deuxième approximation.** En général, on cherchera un cadre où les opérations significatives sont suffisamment élémentaires pour considérer qu'elles se font toujours à temps constant. Ceci nous amènera à compter le nombre d'opérations significatives élémentaires de chaque type pour estimer le coût en temps de l'algorithme. Il est ainsi courant que les résultats de complexité en temps soient exprimés par le décompte du nombre d'opérations significatives sans donner de

conversion vers les unités de temps standards. Chaque opération significative sera ainsi considérée comme participant d'un *coût unitaire*. Autrement dit, notre unité de temps sera le temps d'exécution d'un opération significative et ne sera pas convertie en secondes.

Ainsi pour un tri, par exemple, on pourra se contenter de dénombrer le nombre de comparaisons entre éléments ainsi que le nombre d'échanges. Attention toutefois : ceci n'est valable que si la comparaison ou l'échange se font réellement en un temps borné. C'est le cas de la comparaison ou de l'échange de deux entiers. La comparaison de deux chaînes de caractères pour l'ordre lexicographique demande un temps qui dépend de la taille des chaînes, il est donc incorrect d'attribuer un coût unitaire à cette opération. L'opération significative sera par contre la comparaison de deux caractères qui sert dans la comparaison des chaînes.

Après dénombrement, on exprime le nombre d'opérations significatives effectuées sous la forme d'une fonction mathématique f(N) de paramètre la taille N de l'entrée. Selon ce qu'on cherche on peut se contenter d'une majoration ou d'une minoration du nombre d'opérations significatives.

**Troisième approximation.** On se contente souvent de donner une approximation asymptotique de f à l'aide d'une fonction mathématique simple, telle que :

- $-\log N$  logarithmique
- -N linéaire
- $-N\log N$  quasi-linéaire
- $-N^{3/2} = N\sqrt{N}$
- $N^2$  quadratique
- $-N^3$  cubique
- $2^N$  exponentielle

où le paramètre N exprime la taille des données.

La notion d'approximation asymptotique et les notations associées sont définies formellement comme suit.

**Définition 1.1.** Soient f et g deux fonctions des entiers dans les réels. On dit que f est asymptotiquement dominée par g, on note f = O(g) et on lit f est en « grand o » de g, lorsqu'il existe une constante  $c_1$  strictement positive et un entier  $n_1$  à partir duquel  $0 \le f(n) \le c_1 g(n)$ , i.e.

$$\exists c_1 > 0, \exists n_1 \in \mathbb{N}, \forall n \ge n_1, 0 \le f(n) \le c_1 g(n).$$

On dit que f domine asymptotiquement g et on note  $f=\Omega(g)$  (f est en « grand omega » de g) lorsque

$$\exists c_2 > 0, \exists n_2 \in \mathbb{N}, \forall n \ge n_2, 0 \le c_2 g(n) \le f(n).$$

On dit que f et g sont asymptotiquement équivalentes et on note  $f = \Theta(g)$  (f est en « grand theta » de g) lorsque f = O(g) et  $f = \Omega(g)$  i.e.

$$\exists c_1 > 0, \exists c_2 > 0, \exists n_3 \in \mathbb{N}, \forall n \ge n_3, 0 \le c_2 g(n) \le f(n) \le c_1 g(n).$$

Les notations asymptotiques à l'aide du signe égal, adoptées ici, sont trompeuses (par exemple, ce n'est pas parce que f=O(g) et h=O(g) que f=h) mais assez répandues, il faut éviter de prendre cela pour une véritable égalité.

Pour comprendre pourquoi cette approche est efficace le mieux est de regarder quelques exemples.

Supposons que l'on ait affaire à plusieurs algorithmes et que leurs temps moyens d'exécution soient respectivement exprimés par les fonctions formant les lignes du tableau ci-dessous.

Pour fixer les idées, disons que nos algorithmes sont implantés sur un ordinateur du début des années 70 (premiers microprocesseurs sur quatre bits ou un octet) qui effectue mille opérations significatives par secondes (la fréquence du processeur est meilleure, mais il faut une bonne centaine de cycles d'horloge pour effectuer une opération significative).

Le tableau exprime le temps d'exécution en approximation asymptotique de chacun de ces algorithmes en fonction de la taille des données en entrée. L'unité 1 U. correspond à l'estimation courante de l'âge de l'Univers, c'est à dire 13,7 milliards d'années.

N	10	50	100	500	1 000	10 000	100 000	1000000
$\log N$	3 ms	6 ms	7 ms	9 ms	10 ms	13 ms	17 ms	20 ms
$\log^2 N$	11 ms	32 ms	44 ms	80 ms	0,1 s	0, 2 s	0, 3 s	0, 4  s
N	10 ms	50 ms	0, 1 s	$0,5 \mathrm{s}$	1 s	10 s	17 min	17 min
$N \log N$	33 ms	0, 3  s	0,7  s	4 s	10 s	2 min	28 min	6h
$N^{(3/2)}$	32 ms	0, 3  s	1 s	11 s	30 s	17 min	9h	12 ј
$N^2$	0, 1 s	2,5  s	10 s	4 min	17 min	1,2 j	4 mois	32 a
$N^3$	1 s	2 min	17 min	1,5j	12 ј	32 a	32 siècles	$10^{7} {\rm \ a}$
$2^N$	1 s	35 siècles	10 <sup>9</sup> U.					

Les écarts entre les ordres de grandeurs des temps de traitement, rapportés au temps humain, sont tels qu'un facteur multiplicatif dans l'estimation du temps d'exécution sera généralement négligeable par rapport à la fonction à laquelle on se rapporte. Il faudrait de très grosses ou très petites constantes multiplicatives en facteur pour que celles-ci aient une incidence dans le choix des algorithmes. En négligeant ces facteurs, on ne perd donc que peu d'information sur un algorithme. Les coûts réels, fonction de l'implantation, serviront ensuite à départager des algorithmes de coûts asymptotiques égaux ou relativement proches.

Une autre constatation à faire immédiatement est que les algorithmes dont le coût asymptotique en temps est au delà du quasi-linéaire  $(N\log N)$  ne sont pas praticables sur des données de grande taille et que le temps quadratique  $N^2$ , voire le temps cubique  $N^3$  sont éventuellement acceptables sur des tailles moyennes de données. Le coût exponentiel, quant à lui est inacceptable en pratique sauf sur de très petites données.

Ces constations sont exacerbées par l'accroissement de la rapidité des ordinateurs, comme le montre le tableau suivant.

Disons maintenant que nos algorithmes sont implantés sur un ordinateur très récent (2006, plusieurs processeurs 64 bits) qui effectue un milliard d'opérations significatives par seconde (on a gagné en fréquence mais aussi sur le nombre de cycles d'horloge nécessaire pour une opération significative). Nous avons alors le tableau suivant (les nombres sans unités sont en milliardième de seconde).

N	90	$10^{3}$	$10^{4}$	$10^{5}$	$10^{6}$	$10^{8}$	$10^{9}$	$10^{12}$
$\log N$	6	10	13	17	20	27	30	40
$\log^2 N$	42	$0,1~\mu \mathrm{s}$	$0,2~\mu \mathrm{s}$	$0,3~\mu\mathrm{s}$	$0,4~\mu \mathrm{s}$	$0,7~\mu \mathrm{s}$	$0,9~\mu s$	$1,5~\mu\mathrm{s}$
N	90	$1  \mu \mathrm{s}$	$10~\mu \mathrm{s}$	$100~\mu \mathrm{s}$	1 ms	100 ms	1 s	17 min
$N \log N$	584	$9  \mu s$	$132~\mu \mathrm{s}$	2  ms	20 ms	3 s	30 s	11 h
$N^{(3/2)}$	854	$31~\mu \mathrm{s}$	1 ms	32 ms	1 s	17 min	9 h	32 a
$N^2$	$8  \mu s$	1 ms	100 ms	10 s	17 min	4 mois	32 a	$10^7$ a
$N^3$	0,7  ms	1 s	17 min	12 ј	32 a	$10^{7} {\rm \ a}$	2 U.	$10^9$ U.
$2^N$	3 U.	$10^{274}$ U.						

Il est à noter que même avec une très grande rapidité de calcul les algorithmes exponentiels ne sont praticables que sur des données de très petite taille (quelques dizaines d'unités).

## 1.2.6 Optimalité

Grâce à la notation asymptotique nous pouvons classer les algorithmes connus résolvant un problème donné, en vue de les comparer. Mais cela ne nous dit rien de l'existence d'autres algorithmes que nous n'aurions pas imaginé et qui résoudraient le même problème beaucoup plus

efficacement. Faut-il chercher de nouveaux algorithmes ou au contraire améliorer l'implantation de ceux qu'on connaît? Peut-on seulement espérer en trouver de nouveaux qui soient plus efficaces?

L'algorithmique s'attache aussi à répondre à ce type de questions, où il s'agit de produire des résultats concernant les problèmes directement et non plus seulement les algorithmes connus qui les résolvent. Ainsi, on a des théorèmes du genre : pour ce problème P, quelque soit l'algorithme employé (connu ou inconnu) le coût en temps/espace, en moyenne/pire cas/meilleur cas, est asymptotiquement borné inférieurement par f(N)/en  $\Omega(f(N))$ , où N est la taille de la donnée initiale.

Autrement dit, il arrive que pour un problème donné on sache décrire le coût minimal (en temps ou en espace, en pire cas ou en moyenne) de n'importe quel algorithme le résolvant.

Lorsque un algorithme A résolvant un problème P a un coût équivalent asymptotiquement au coût minimal du problème P on dit que l'algorithme A est optimal (pour le type de coût choisi : temps/espace, moyenne/pire cas).

Voici un exemple de résultat d'optimalité, nous en verrons d'autres.

**Proposition 1.2.** Soit le problème P consistant à rechercher l'indice de l'élément maximum dans un tableau t de n éléments deux à deux comparables et donnés dans le désordre. Alors :

- 1. tout algorithme résolvant ce problème utilise au moins n-1 comparaisons;
- 2. il existe un algorithme optimal pour ce problème, c'est à dire un algorithme qui résout P en exactement n-1 comparaisons.

Pour démontrer la première partie de la proposition, on utilise le lemme suivant :

**Lemme 1.3.** Soit A un algorithme résolvant le problème P de recherche du maximum, soit t un tableau en entrée dont tous les éléments sont différents, et soit  $i_{\max}$  l'indice de l'élément maximum. Alors pour tout indice i du tableau différent de  $i_{\max}$ , l'élément t[i] est comparé au moins une fois avec un élément plus grand au cours de l'exécution de l'algorithme.

On déduit du lemme que si n est la taille du tableau, alors A effectue au moins n-1 comparaisons. En effet pour chaque indice i différent de  $i_{\max}$  le lemme établit l'existence d'un comparaison entre t[i] et un autre élément du tableau, que nous noterons  $k_i$ . Comme cela représente n-1 indices, il suffit de montrer que toutes ces comparaisons sont différentes les unes des autres pour en dénombrer au moins n-1. Pour  $i\neq j$  pour que les deux comparaisons associées soient en fait la même il faudrait que  $i=k_j$  et  $j=k_i$ . Comme le lemme dit également que  $t[i]< t[k_i]$  et que  $t[j]< t[k_j]$ , on aurait une contradiction entre  $t[i]< t[k_i]$  et  $t[i]=t[k_j]< t[j]=t[k_i]$ ). C'est donc que les deux comparaisons sont deux à deux différentes.

Il reste à prouver le lemme. Par l'absurde. Soit A un algorithme tel qu'au moins un élément, disons t[j], différent de  $t[i_{\max}]$  n'est comparé avec aucun des éléments qui lui sont supérieurs. Alors changer la valeur de l'élément t[j] pour une valeur supérieure dans le tableau en entrée n'affecte pas le résultat de A sur cette entrée. Ainsi, il suffit de prendre t[j] plus grand que  $t[i_{\max}]$  pour que l'algorithme soit faux (il devrait rendre j et non  $i_{\max}$ ).

Voilà pour la première partie de la proposition. La seconde partie est immédiate, par écriture de l'algorithme : voir exercice 20 page 28 (il suffit d'inverser l'ordre pour avoir un algorithme qui trouve le maximum au lieu du minimum).

## 1.3 Exercices

## 1.3.1 Récursivité

Exercice 1 (Récursivité).

1. Que calcule la fonction suivante (donnée en pseudo-code et en C)?

- 2. La suite de Fibonacci est définie récursivement par la relation  $u_n = u_{n-1} + u_{n-2}$ . Cette définition doit bien entendu être complété par une condition d'arrêt, par exemple :  $u_1 = u_2 = 1$ . Écrire une fonction qui calcule et renvoie le n-ième terme de la suite de Fibonacci  $(n \in \mathbb{N}^*$  donné en argument de la fonction).
- 3. Écrire une fonction récursive qui calcule le pgcd de deux nombres entiers positifs.
- 4. Que calcule la fonction suivante?

5. Il n'est parfois pas suffisant d'avoir un bon cas de base, voici un exemple. En C, que vaut Morris(1, 0)?

```
int Morris(int a, int b) {
  if (a == 0) return 1;
  return Morris(a - 1, Morris(a, b));
}
```

## Exercice 2 (La fonction 91 de McCarthy).

Les fonctions récursives mêmes simples donnent parfois des résultats difficiles à prévoir. Pour s'en convaincre voici un exemple. Pour n>100 la fonction 91 de McCarthy vaut n-10. Mais pour  $n\leq 100$ ? Tester sur un exemple... pas trop mal choisi, puis prouver le résultat en toute généralité.

## Exercice 3 (Tours de Hanoï).

On se donne trois piquets,  $p_1$ ,  $p_2$ ,  $p_3$  et n disques percés de rayons différents enfilés sur les piquets. On s'autorise une seule opération : Déplacer-disque $(p_i,\ p_j)$  qui déplace le disque du dessus du piquet  $p_i$  vers le dessus du piquet  $p_j$ . On s'interdit de poser un disque d sur un disque d' si d est plus grand que d'. On suppose que les disques sont tous rangés sur le premier piquet,  $p_1$ , par ordre de grandeur avec le plus grand en dessous. On doit déplacer ces n disques vers le troisième piquet  $p_3$ . On cherche un algorithme (en pseudo-code ou en C) pour résoudre le problème pour n quelconque.

L'algorithme consistera en une fonction Déplacer-tour qui prend en entrée l'entier n et trois piquets et procède au déplacement des n disques du dessus du premier piquet vers le troisième

piquet à l'aide de Déplacer-disque en utilisant si besoin le piquet intermédiaire. En C on utilisera les prototypes suivants sans détailler le type des piquets, piquet\_t ni le type des disques.

```
void deplacertour(unsigned int n, piquet_t p1, piquet_t p2, piquet_t p3);
void deplacerdisque(piquet_t p, piquet_t q); /* p --disque--> q */
```

- 1. Indiquer une succession de déplacements de disques qui aboutisse au résultat pour n=2.
- 2. En supposant que l'on sache déplacer une tour de n-1 disques du dessus d'un piquet p vers un autre piquet p', comment déplacer n disques?
- 3. Écrire l'algorithme en pseudo-code ou en donnant le code de la fonction deplacertour.
- 4. Combien de déplacements de disques fait-on exactement (trouver une forme close en fonction de n)?
- 5. Est-ce optimal (le démontrer)?

## Exercice 4 (Le robot cupide).

Toto le robot se trouve à l'entrée Nord-Ouest d'un damier rectangulaire de  $N \times M$  cases. Il doit sortir par la sortie Sud-Est en descendant vers le Sud et en allant vers l'Est. Il a le choix à chaque pas (un pas = une case) entre : descendre verticalement; aller en diagonale; ou se déplacer horizontalement vers l'Est. Il y a un sac d'or sur chaque case, dont la valeur est lisible depuis la position initiale de Toto. Le but de Toto est de ramasser le plus d'or possible durant son trajet.

On veut écrire en pseudo-code ou en C, un algorithme Robot-cupide(x,y) qui, étant donnés le damier et les coordonnées x et y d'une case, rend la quantité maximum d'or (gain) que peut ramasser le robot en se déplaçant du coin Nord-Ouest jusqu'à cette case. En C, on pourra considérer que le damier est un tableau bidimensionnel déclaré globalement et dont les dimensions sont connues.



- 1. Considérons quatre cases du damier comme ci-dessus et supposons que l'on connaisse le gain maximum du robot pour les cases A, B et C, quel sera le gain maximum pour la case D?
- 2. Écrire l'algorithme.
- 3. Si le robot se déplace d'un coin à l'autre d'un damier carré  $4\times 4$  combien de fois l'algorithme calcule t-il le gain maximum sur la deuxième case de la diagonale? Plus généralement, lors du calcul du gain maximum sur la case x,y combien y a-t'il d'appels au calcul du gain maximum d'une case i,j  $(i\leq x,j\leq y)$ .

## 1.3.2 Optimisation

## Exercice 5 (Exponentiation rapide).

L'objectif de cet exercice est de découvrir un algorithme rapide pour le calcul de  $x^n$  où x est un nombre réel et  $n \in \mathbb{N}$ . On cherchera à minimiser le nombres d'appels à des opérations arithmétiques sur les réels (addition, soutraction, multiplication, division) et dans une moindre mesure sur les entiers.

- 1. Écrire une fonction de prototype double explent(double x,unsigned int n) qui calcule  $x^n$  (en C, ou bien en pseudo-code mais sans utiliser de primitive d'exponentiation).
- 2. Combien de multiplication sur des réels effectuera l'appel explent(x, 4)?
- 3. Calculer à la main et en effectuant le moins d'opérations possibles :  $3^4$ ,  $3^8$ ,  $3^{16}$ ,  $3^{10}$ . Dans chaque cas combien de multiplications avez-vous effectué?
- 4. Combien de multiplications suffisent pour calculer  $x^{256}$  ? Combien pour  $x^{32+256}$  ?

On note  $\overline{b_{k-1}\dots b_0}$  pour l'écriture en binaire des entiers positifs, où  $b_0$  est le bit de poids faible et  $b_{k-1}$  est le bit de poids fort. Ainsi

$$\overline{10011} = 1 \times 2^4 + 0 \times 2^3 + 0 \times 2^2 + 1 \times 2^1 + 1 \times 2^0 = 19.$$

De même que pour l'écriture décimale,  $b_{k-1}$  est en général pris non nul (en décimal, on écrit 1789 et non 00001789 – sauf sur le tableau de bord d'une machine à voyager dans le temps).

- 5. Comment calculer  $x^{\overline{10011}}$  en minimisant le nombre de multiplications ?
- 6. Plus généralement pour calculer  $x^{\overline{b_{k-1}...b_0}}$  de combien de multiplications sur les réels aurezvous besoin (au maximum)?

Rappels. Si n est un entier positif alors  $n \mod 2$  (en C: n % 2) donne son bit de poids faible. La division entière par 2 décale la représentation binaire vers la droite :  $\overline{10111}/2 = \overline{10110}/2 = \overline{1011}$ .

- 7. Écrire une fonction (prototype double exprapide(double x, unsigned int n)) qui calcule  $x^n$ , plus rapidement que la précédente.
- 8. Si on compte une unité de temps à chaque opération arithmétique sur les réels, combien d'unités de temps sont nécessaires pour effectuer  $x^{1023}$  avec la fonction explent ? Et avec la fonction exprapide ?
- 9. Même question, en général, pour  $x^n$  (on pourra donner un encadrement du nombre d'opérations effectuées par exprapide).
- 10. L'algorithme d'exponentiation rapide peut être considéré comme optimal asymptotiquement (ce résultat demanderait à être explicité mais il est trop difficile à établir pour ce cours). On peut toutefois faire un peu mieux sur certains cas (ça ne remet pas en cause le résultat asymptotique). Par exemple, on peut calculer  $x^{15}$  avec cinq multiplications, voyezvous comment?

## Exercice 6 (Drapeau, Dijkstra).

Les éléments d'un tableau (indexé à partir de 0) sont de deux couleurs, rouges ou verts. Pour tester la couleur d'un élément, on se donne une fonction Couleur(T,j) qui rend la couleur du j+1 ième élément (d'indice j) du tableau T. On se donne également une fonction Échange(T,j,k) qui échange l'élément d'indice i et l'élément d'indice j et une fonction Taille(T) qui donne le nombre d'éléments du tableau.

En C, on utilisera les fonctions :

- int couleur(tableau\_t T, unsigned int j) rendant 0 pour rouge et 1 pour vert;
- echange(tableau\_t T, unsigned int j, unsigned int k);
- unsigned int taille(tableau\_t T)

où le type des tableaux tableau\_t n'est pas explicité.

- 1. Écrire un algorithme (pseudo-code ou C) qui range les éléments d'un tableau en mettant les verts en premiers et les rouges en dernier. Contrainte : on ne peut regarder qu'une seule fois la couleur de chaque élément.
- 2. Même question, même contrainte, lorsqu'on ajoute des éléments de couleur bleue dans nos tableaux. On veut les trier dans l'ordre rouge, vert, bleu. On supposera que la fonction couleur rend 2 sur un élément bleu.

## Exercice 7 (rue Z).

Vous êtes au numéro zéro de la rue  $\mathbb{Z}$ , une rue infinie où les numéros des immeubles sont des entiers relatifs. Dans une direction, vous avez les immeubles numérotés  $1, 2, 3, 4, \ldots$  et dans l'autre direction les immeubles numérotés  $-1, -2, -3, -4, \ldots$ . Vous vous rendez chez un ami qui habite rue  $\mathbb{Z}$  sans savoir à quel numéro il habite. Son nom étant sur sa porte, il vous suffit de passer devant son immeuble pour le trouver (on suppose qu'il n'y a des immeubles que d'un coté et, par exemple, la mer de l'autre). On notera n la valeur absolue du numéro de l'immeuble que vous cherchez (bien entendu n est inconnu). Le but de cet exercice est de trouver un algorithme pour votre déplacement dans la rue  $\mathbb{Z}$  qui permette de trouver votre ami à coup sûr et le plus rapidement possible (d'un point de vue asymptotique).

- 1. Montrer que n'importe quel algorithme sera au moins en  $\Omega(n)$  pour ce qui est de la distance parcourue.
- 2. Trouver un algorithme efficace, donner sa complexité en distance parcourue sous la forme d'un  $\Theta(g)$ . Démontrer votre résultat.

## 1.3.3 Notation asymptotique

Exercice 8 (Notation asymptotique (devoir 2006)).

- 1. Ces phrases ont elles un sens (expliquer):
  - le nombre de comparaisons pour ce tri est au plus  $\Omega(n^3)$  ;
  - en pire cas on fait au moins  $\Theta(n)$  échanges.
- 2. Est-ce que  $2^{n+1} = O(2^n)$  ? Est-ce que  $2^{2n} = O(2^n)$  ?
- 3. Démontrer:

$$si f(n) = O(g(n)) et g(n) = O(h(n)) alors f(n) = O(h(n))$$

$$(1.1)$$

$$si f(n) = O(g(n)) alors g(n) = \Omega(f(n))$$
(1.2)

$$si f(n) = \Omega(g(n)) alors g(n) = O(f(n))$$
(1.3)

$$\operatorname{si} f(n) = \Theta(g(n)) \operatorname{alors} g(n) = \Theta(f(n))$$
 (1.4)

## Exercice 9 (Partiel juin 2006).

Répondre par oui ou par non, sans justification et pour la seconde question donner seulement la

1. Si 
$$f(n) = 10n + 100$$
, est-ce que  $f(n) = O(n)$ ?  $f(n) = O(n \log n)$ ?  $f(n) = \Theta(n^2)$ ?  $f(n) = \Omega(\log n)$ ?

0.5 pt

2. En notation asymptotique quelle est la borne minimale en temps des tris par comparaison, en pire cas et en moyenne?

3) 0.5 pt

## Exercice 10 (Juin 2007).

Pour chacune des assertions suivantes, dire si elle est vraie ou fausse et justifier votre réponse en rappelant la définition.

1.  $\frac{n \log n}{2} = \Omega(n)$ 

 $2. \log(n!) = O(n \log n)$ 

3.  $n^3 + n^2 + n + 1 = \Theta(n^3)$ 

## Exercice 11 (Partiel mai 2008).

Rappeler les définitions utilisées et justifier (démontrer) vos réponses.

1. Est-ce que 
$$n^2 - 2n + 1 = O(n^2)$$
?

2. Est-ce que  $\sum_{i=1}^{n} \log i = \Omega(n)$  ?

3) 1 pt 9 min

3. Est-il vrai que si f = O(g) et  $f = \Omega(h)$  alors  $g = \Omega(h)$ ?

## Exercice 12 (Notation asymptotique).

Rappeler les définitions utilisées et justifier (démontrer) vos réponses à partir de ces définitions.

1 pt 9 min

1. Est-ce que  $n \log n = O(n^2)$ ?

2. Est-ce que  $\log(n!) = O(n \log n)$ ?

1 pt 9 min

3. Est-ce que  $\log(n!) = \Theta(n^2)$ 

## Exercice 13 (Partiel mi-semestre 2006).

Rappeler les définitions utilisées et justifier (démontrer) vos réponses.

1. Est-ce que  $(n+3) \log n - 2n = \Omega(n)$ ?



2. Est-ce que  $2^{2n} = O(2^n)$ ?

1,5 pt 13 min

## Exercice 14 (Partiel 2007).

Rappeler les définitions utilisées et justifier vos réponses.

1. Est-ce que  $\log(n/2) = \Omega(\log n)$ ?

- 9 min 1 pt

2. Est-ce que  $n = \Omega(n \log n)$ ? 3. Est-ce que  $\log(n!) = O(n \log n)$ ?

- 3 1 pt
- 4. Soit un algorithme A. Est-il correct de dire du temps d'exécution de A que : si le pire cas est en O(f(n)) et le meilleur cas en  $\Omega(f(n))$  alors en moyenne A est en  $\Theta(f(n))$ ?

3 1 pt 9 min

## Exercice 15 (Partiel mars 2008).

Rappeler les définitions utilisées et justifier vos réponses.

1. Est-ce que  $\sum_{i=1}^{n} i = \Theta(n^2)$ ?

9 mir

2. Est-ce que  $n^2 = \Omega(2^n)$  ?

3 1 pt 9 mi

3. Est-ce que  $\sum_{i=0}^{n} (\frac{2}{3})^i = O(1)$ ?

1 pt 9 min

## Exercice 16 (Septembre 2007).

En rappelant les définitions, démontrer chacune des assertions suivantes.

1.  $n^2 = \Omega(n \log n)$ 

1 pt 6 min

2. Si  $f = \Theta(h)$  et g = O(h) alors f + g = O(h)

- 2 1 pt 6 min
- 3. Il est faux de dire que, en général, si f=O(g) et  $g=\Omega(h)$  alors  $f=\Omega(h)$ . Donner un contre-exemple.
- 2 1 pt 6 min

#### Exercice 17.

En rappelant les définitions, démontrer chacune des assertions suivantes.



- 1.  $1 + \sum_{i=2}^{n} \log i = \Omega(n)$
- 2. Si  $f = \Theta(h)$  et g = O(h) alors f + g = O(h)
- 3. Il est faux de dire que, en général, si f=O(g) et  $g=\Omega(h)$  alors  $f=\Omega(h)$  (Donner un contre-exemple argumenté).

#### Exercice 18.

Montrer que:

$$\log(n!) = \Omega(n\log n). \tag{1.5}$$

## Exercice 19 ((colle 2007)).

On suppose que  $f_{aux}(k)$  est une procédure qui requiert un temps d'exécution en  $\Theta(k)$ .

```
void f(int n){
  int i, j;
  for (i = 0; i < n; i++){
    for ( j = i; j < n; j++) {
      f_aux(j);
    }
  }
}</pre>
```

En supposant que les seules opérations significatives pour le temps d'exécution sont effectuées par f\_aux, donner un équivalent asymtpotique du temps d'exécution de f.





## **Chapitre 2**

# Les algorithmes élémentaires de recherche et de tri



Le Parc des idoles de Paul Klee, façon Art en bazar, Ursus Wehrli, éditions Milan jeunesse.

Dans ce chapitre nous nous intéressons à la recherche et au tri d'éléments de tableaux unidimensionnels. Les tableaux sont indexés à partir de 0.

Les éléments possèdent chacun une clé, pouvant servir de clé de recherche ou de clé de tri (dans un carnet d'adresse, la clé sera par exemple le nom ou le prénom associé à une entrée).

Les comparaisons entre éléments se font par comparaison des clés. On suppose que deux clés sont toujours comparables : soit la première est plus grande que la seconde, soit la seconde est plus grande que la première, soit elles sont égales (ce qui ne veut pas dire que les éléments ayant ces clés sont égaux).

Si on veut trier des objets par leurs masses, on considérera par exemple que la clé associée à un objet est son poids terrestre et on comparera les objets à l'aide d'une balance à deux plateaux.

Dans la suite on considérera une fonction de comparaison :

$$\label{eq:comparer} \text{Comparer}(T,\,j,\,k) \text{ qui rend}: \begin{cases} -1 \text{ si } T[j] > T[k] \\ 1 \text{ si } T[j] < T[k] \\ 0 \text{ lorsque } T[j] = T[k] \text{ (même masse)}. \end{cases}$$

Un élément ne se réduit pas à sa clé, on considérera qu'il peut contenir des *données satellites* (un numéro de téléphone, une adresse, *etc.*).

## 2.1 La recherche en table

On considère le problème qui consiste à rechercher un élément par sa clé dans un groupe d'éléments organisés en tableau.

## 2.1.1 Recherche par parcours

Lorsque l'ordre des éléments dans le tableau est quelconque, il faut forcément comparer la clé sur laquelle s'effectue la recherche avec la clé de chacun des éléments du tableau. Si le tableau a une taille N et si un seul élément possède la clé recherchée, alors il faut effectuer : 1 comparaison en meilleur cas, N comparaisons en pire cas et N/2 comparaisons en moyenne (sous l'hypothèse que l'élément recherché est bien dans le tableau et que toutes les places sont équiprobables). Ainsi rechercher un élément dans un tableau est un problème linéaire en la taille du tableau.

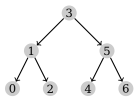
## 2.1.2 Recherche dichotomique

Lorsque le tableau, de taille N est déjà trié, disons par ordre croissant, on peut appliquer une recherche dichotomique. Dans ce cas, nous allons voir que la recherche est au pire cas et en moyenne en  $\Theta(\log N)$  (le meilleur cas restant en O(1)). À cette occasion nous introduisons la notion d'arbre de décision, dont on se servira encore pour les tris.

Rappelons ce qu'est la recherche dichotomique. Étant donné le tableau (trié) et une clé pour la recherche on cherche l'indice d'un élément ayant cette clé dans le tableau. On compare la clé recherchée avec la clé de l'élément au milieu du tableau, disons d'indice m. Cet indice est calculé par division par deux de la taille du tableau puis arrondi par partie entière inférieure,  $m=\lfloor N/2\rfloor$ . Si la clé recherchée est plus petite on recommence avec le sous-tableau des éléments entre 0 et m-1, si la clé est plus grande on recommence avec le sous-tableau des éléments de m+1 à N-1. On s'arrête soit sur un élément ayant la clé recherchée et on rend son indice soit parce que le sous-tableau que l'on est en train de considérer est vide et on rend une valeur spéciale d'indice, disons -1, pour dire que l'élément n'est pas dans le tableau.

Dans cet algorithme, on considère la comparaison des clés comme seule opération significa-

On représente tous les branchements conditionnels possibles au cours de l'exécution sous la forme d'un arbre binaire. L'arbre obtenu s'appelle un arbre de décision. Ici les tests qui donnent lieu à branchement sont les comparaisons entre la clé de l'élément recherché et la clé d'un élément du tableau. On peut donc représenter le test en ne notant que l'indice de l'élément du tableau dont la clé est comparée avec la clé recherchée. Considérons le cas  $N=2^3-1=7$ . L'arbre de décision est alors :



Cet arbre signifie qu'on commence par comparer la clé recherchée avec l'élément d'indice 3 (car  $\lfloor 7/2 \rfloor = 3$ ). Il y a ensuite trois cas : soit on s'arrête sur cet élément soit on continue à gauche (avec  $\lfloor 3/2 \rfloor = 1$ ), soit on continue à droite (avec l'élément d'indice  $\lfloor 3/2 \rfloor = 1$  du sous-tableau de droite, c'est à dire l'élément d'indice 4+1 dans le tableau de départ). Et ainsi de suite.

Si l'élément recherché n'est pas dans le tableau on parcourt toute une branche de l'arbre de la racine à une feuille.

Supposons que l'on applique cet algorithme à un tableau de taille  $N=2^k-1$ . La hauteur de l'arbre est k. Si l'élément n'est pas dans le tableau on fait donc systématiquement k comparaisons. De même, par exemple, lorsque l'élément est dans la dernière case du tableau. C'est le pire

cas. Comme  $N=2^k-1$ ,  $k-1 \leq \log N < k$  et on en déduit facilement que le pire cas est en  $\Theta(\log N)$  (pour N>2,  $\frac{1}{2}\log N \leq k \leq \log N$ ). Ceci lorsque N est de la forme  $2^k-1$ .

On peut faire moins de comparaisons que dans le pire cas. Combien en fait on en moyenne lorsque la clé recherchée est dans le tableau, en un seul exemplaire, et que toutes les places sont équiprobables?

Exactement:

$$moy(N) = \frac{\sum_{i=1}^{k} i \times 2^{i-1}}{N}$$

Puisque dans un arbre binaire parfait de hauteur k il y a  $2^{i-1}$  éléments de hauteur i pour chaque  $i \leq k$ .

On cherche une forme close pour exprimer moy(N).

On utilise une technique dite des séries génératrices. Elle consiste à remarquer que  $\sum_{i=1}^k i \times 2^{i-1}$  est la série  $\sum_{i=1}^k i \times z^{i-1}$  où z=2. On peut commencer la sommation à l'indice 0, puisque dans ce cas le premier terme est nul. En posant  $S(z)=\sum_{i=0}^k z^i$  il vient  $S'(z)=\sum_{i=0}^k i \times z^{i-1}$ . Mais S(z) est une série géométrique de raison z donc :

$$S(z) = \frac{z^{k+1}-1}{z-1} \quad \text{ et, par conséquent } \quad S'(z) = \frac{(k+1)z^k(z-1)-(z^{k+1}-1)}{(z-1)^2}$$

En fixant z=2 on obtient :

$$moy(N) = \frac{(k+1)2^k - 2^{k+1} + 1}{1 \times N}$$

$$= \frac{(k-1)2^k + 1}{N}$$

$$= \frac{(k-1)N + k}{N}$$

$$= k - 1 + \frac{k}{N}$$

Ceci est une formule exacte. Comme  $k = \lfloor \log N \rfloor + 1$ , on en déduit sans trop de difficultés que  $moy(N) = \Theta(\log N)$  (prendre, par exemple, l'encadrement  $\frac{1}{2}\log N \leq moy(N) \leq 2\log N$ ).

L'étude du nombre moyen de comparaisons effectuées par une recherche dichotomique, comme celle du pire cas, a été menée pour une taille particulière de tableau :  $N=2^k-1$ . Il est tout à fait possible de généraliser le résultat  $\operatorname{moy}(N) = \Theta(\log N)$  à N quelconque en remarquant que pour N tel que  $2^{k-1}-1 < N < 2^k-1$  la moyenne du nombre de comparaisons est entre  $\Omega(\log(N-1))$  et  $O(\log N)$ , puis en donnant une minoration de  $\log(N-1)$  par un  $c \times \log N$ . De même pour le pire cas. Nous ne rentrons pas dans les détails de cette généralisation.

En général, on pourra supposer que les fonctions de complexité sont croissantes et ainsi déduire des résultats généraux à partir de ceux obtenus pour une suite infinie strictement croissante de tailles de données (ici la suite est  $u_k = 2^k - 1$ ).

## 2.2 Le problème du tri

Nous nous intéressons maintenant au problème du tri. Nous ne considérons pour l'instant que les tris d'éléments d'un tableau, nous verrons les tris de listes au chapitre sur les structures de données.

On cherche des algorithmes généralistes : on veut pouvoir trier des éléments de n'importe quelles sortes, pourvu qu'ils soient comparables. On dit que ces tris sont par comparaison : les seuls tests effectués sur les éléments donnés en entrée sont des comparaisons.

Pour qu'un algorithme de tri soit correct, il faut qu'il satisfasse deux choses : qu'il rende un tableau trié, et que les éléments de ce tableau trié soient exactement les éléments du tableau de départ.

En place. Un algorithme est dit en place lorsque la quantité de mémoire qu'il utilise en plus de celle fournie par la donnée est constante en la taille de la donnée. Typiquement, un algorithme de tri en place utilisera de la mémoire pour quelques variables auxiliaires et procédera au tri en effectuant des échanges entre éléments directement sur le tableau fourni en entrée. Dans la suite, on utilisera une fonction Échanger-Tableau(T,i,j) (echangertab() en C) qui prend en paramètre un tableau T et deux indices i et j et échange les éléments T[i] et T[j] du tableau. Le fait de n'agir sur le tableau T que par des appels à la fonction Échanger-Tableau() est une garantie suffisante pour que le tri soit en place mais bien entendu ce n'est pas strictement nécessaire. Lorsque un tri n'est pas en place, sa mémoire auxiliaire croît avec la taille du tableau passé en entrée : c'est typiquement le cas lorsqu'on crée des tableaux intermédiaires pour effectuer le tri ou encore lorsque le résultat est rendu dans un nouveau tableau.

**Stable.** Il arrive fréquemment que des éléments différents aient la même clé. Dans ce cas on dit que le tri est stable lorsque toute paire d'éléments ayant la même clé se retrouve dans le même ordre à la fin qu'au début du tri : si a et b ont mêmes clés et si a apparaît avant b dans le tableau de départ, alors a apparaît encore avant b dans le tableau d'arrivée. On peut toujours rendre un tri par comparaison stable, il suffit de modifier la fonction de comparaison pour que lorsque les clés des deux éléments comparés sont égales, elle compare l'indice des éléments dans le tableau.

On considère que la comparaison est l'opération la plus significative sur les tris généralistes. Sauf avis contraire, on considérera la comparaison comme une opération élémentaire (qui s'exécute en temps constant). L'échange peut parfois aussi être considéré comme une opération significative. Pour les tris qui ne sont pas en place, il faut aussi compter les allocations mémoires : l'allocation de n espaces mémoires de taille fixée comptera pour un temps n et un espace n.

## 2.3 Les principaux algorithmes de tri généralistes

## 2.3.1 Tri sélection

Souvent les tris en place organisent le tableau en deux parties : une partie dont les éléments sont triés et une autre contenant le reste des éléments. La partie contenant les éléments triés croît au cours du tri.

Le principe du tri par sélection est de construire la partie triée en rangeant à leur place définitive les éléments. La partie triée contient les n plus petits éléments du tableau dans l'ordre. Au départ, n=0. La partie non triée contient les autres éléments, tous plus grands que ces n premiers éléments, dans le désordre. Pour augmenter la partie triée, on choisit le plus petit des éléments de la partie non triée et on le place en bout de partie triée (en n si le tableau est indexé à partir de 0, comme en 0). La recherche du plus petit élément de la partie non triée se fait par parcours complet de la partie non triée. Si il y a plusieurs plus petit élément on choisit celui de plus petits indices.

Voici une version en C du tri sélection, voir aussi l'exercice 20.

```
void triselection(tableau_t *t){
  int n, j, k;
  for (n = 0; n < taille(t) - 1; n++) {
    /* Les éléments t[0 .. n - 1] sont à la bonne place */
    k = n;
    /* On cherche le plus petit élément dans t[n .. N - 1] */
    for (j = k + 1; j < taille(t); j++){
      if ( 0 < comparer(t[j], t[k]) ) /* t[j] < t[k] */
        k = j;
    }
    /* Sa place est à l'indice n */</pre>
```

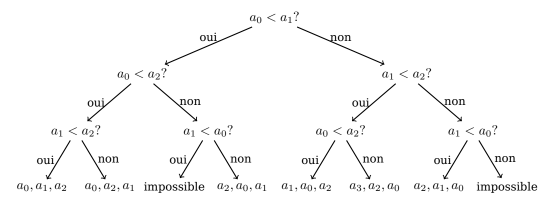
```
echangertab(t, k, n);
}
```

Il est facile de montrer que ce tri est toujours en  $\Theta(N^2)$  quel que soit la forme de l'entrée.

## Arbres de décision des tris par comparaison

Comme pour la recherche dichotomique on peut associer un arbre de décision à un algorithme de tri pour chaque taille de donnée. Une fois que la taille de donnée est fixée, les branchements conditionnels sont obtenus par des comparaisons des éléments du tableau de départ. Pour simplifier, on ne tiendra pas compte des cas d'égalité entre clés : on suppose que toutes les clés sont différentes.

Voici l'arbre de décision du tri par sélection dans le cas où le tableau contient trois éléments. Le tableau de départ contient les éléments  $a_0$ ,  $a_1$  et  $a_2$  (d'indices 0, 1, 2). Ce tableau est modifié au cours de l'exécution : dans l'arbre de décision, on regarde quel élément est comparé avec quel autre élément, non pas quel indice est comparé avec quel autre indice : ainsi si  $a_0$  se retrouve à l'indice 1, et  $a_2$  à l'indice 2, on notera  $a_0 < a_2$  le nœud de l'arbre de décision correspondant à la comparaison entre ces deux éléments, et non T[1] < T[2]. À chaque fois la branche de gauche correspond à la réponse oui et la branche de droite à la réponse non.



Comme on considère tous les cas possibles, toutes les permutations possibles de l'entrée apparaissent comme une feuille de l'arbre de décision. Et ce toujours en un seul endroit – à chaque permutation correspond une et une seule feuille – car une permutation détermine complètement l'ordre des éléments et donc le résultat des comparaisons.

Pour le tri sélection, certaines comparaisons faîtes sont inutiles : leurs résultats auraient pu être déduits des résultats des comparaisons précédentes. Dans ces comparaisons, un des deux branchements n'est donc jamais emprunté, il est noté ici comme impossible.

Il arrive fréquemment que des algorithmes fassent des tests inutiles (quelle que soit l'entrée). Ce sera encore le cas pour le tri bulle, par exemple.

### 2.3.2 Tri bulle

En anglais : bubble sort

L'idée du tri bulle est très naturelle. Pour tester si un tableau est trié on compare deux à deux les éléments consécutifs T[i], T[i+1]: on doit toujours avoir  $T[i] \leq T[i+1]$ . Dans le tri bulle, on parcourt le tableau de i=0 à i=N-2, en effectuant ces comparaisons. Et à chaque fois que le résultat de la comparaison est T[i] > T[i+1] on échange les deux éléments. Si un parcours se fait sans échange c'est que le tableau est trié. Autrement, il suffit de recommencer sur le sous-tableau des N-1 premiers éléments. En effet, un tel parcours amène toujours par échanges successifs,

l'élément maximum en fin de tableau. Ainsi on construit une fin de tableau, dont les éléments sont rangés à leurs places définitives et dont la taille croît de un à chaque nouvelle passe. Tandis que la taille du tableau des éléments qu'il reste à trier diminue de un, à chaque passe.

Voici une fonction C effectuant le tri bulle :

```
void tribulle(tableau_t *t){
  int n, k, fin;
  for (n = taille(t) - 1; n >= 1; n--) {
    /* Les éléments d'indice > n sont à la bonne place. */
    fin = 1;
    for (k = 0; k < n; k++){
       if ( 0 > comparer(t[k], t[k + 1]) ){ /* t[k] > t[k + 1] */
            echangertab(t, k, k + 1);
            fin = 0;
       }
    }
    if (fin) break; /* Les éléments entre 0 et n - 1 sont bien ordonnés */
}
```

Mais le tri bulle est assez lent en pratique. Il s'agit d'un algorithme en  $\Theta(N^2)$  (pire cas et moyenne) qui est plus lent que d'autres algorithmes de même complexité asymptotique (tri insertion, tri sélection).

Pour illustrer un des principaux défauts du tri bulle, on parle parfois de tortues et de lièvres. Les tortues sont des éléments qui ont une petite valeur de clé, relativement aux autres éléments du tableau, et qui se trouvent à la fin du tableau. Le tri bulle est lent à placer les tortues : elles sont déplacées d'au plus une case à chaque passe. Symétriquement les lièvres sont des éléments au début du tableau dont les clés sont grandes relativement aux autres éléments. Ces éléments sont vite déplacés vers la fin du tableau par les premières passes du tri bulle.

Le tri bulle admet plusieurs variantes. Dans chacune de ces variantes, les tortues trouvent leur place plus vite.

## Tri bulle bidirectionnel

Le tri bulle bidirectionnel revient simplement à alterner les parcours du début vers la fin du tableau avec des parcours de la fin vers le début. Ceci a pour effet de rétablir une symétrie de traitement entre les lièvres et les tortues.

## Tri gnome

Le tri gnome s'apparente au tri bulle au sens où on compare et on échange uniquement des éléments consécutifs du tableau. Dans le tri gnome, on compare deux éléments consécutifs : s'ils sont dans l'ordre on se déplace d'un cran vers la fin du tableau (ou on s'arrête si la fin est atteinte); sinon, on les intervertit et on se déplace d'un cran vers le début du tableau (si on est au début du tableau alors on se déplace vers la fin). On commence par le début du tableau.

## 2.3.3 Tri insertion

Le tri insertion est le tri du joueur de cartes. On maintient une partie du jeu de carte triée, en y insérant les cartes une par une. Pour chaque insertion, on doit chercher la place de la carte qu'on ajoute. Le tri commence en mettant une carte dans la partie triée et il se termine lorsque toutes les autres cartes ont été insérées.

Dans le cas de tableaux, l'ajout nécessite de décaler les éléments de la partie triée plus grands que l'élément inséré. Il est alors facile de voir que ce tri est en  $\Theta(N^2)$  en pire cas.

En voici une version C : dichotomie :

```
void triinsertion(tableau_t *t){
  int n, k;
  element_t e;
  for (n = 1; n < taille(t); n++) {
    /* --- Invariant: le sous-tableau entre 0 et n - 1 est trié --- */
    /* Insertion du n + 1 ième élément dans ce sous-tableau trié :
    /* --1) Le n + 1 ième élément est sauvegardé dans e
    e = t[n];
    /* --2) Décalage des éléments plus grands que e du sous-tableau */
    k = n - 1;
    while ((k \ge 0) \& (0 < comparer(e, t[k]))) / * e < t[k]
      t[k + 1] = t[k];
      k--;
    /* --3) La nouvelle place de l'élément e est à l'indice k + 1
    t[k + 1] = e;
  }
}
```

#### Tri Shell

Le tri Shell, due à D. L. Shell (1959), et que nous ne verrons pas, peut être considéré comme une amélioration du tri insertion.

## 2.3.4 Tri fusion

En anglais: merge sort

Le tri fusion (von Neumann, 1945) est un très bon tri, sur le principe du diviser pour régner. Mais il a le défaut de ne pas être en place et de nécessiter une mémoire auxiliaire de la taille de la donnée. Ainsi l'empreinte mémoire du tri fusion est de l'ordre de N, où N est la taille du tableau fourni en entrée (attention : on ne compte pas la taille du tableau en entrée – uniquement accessible en lecture – ni la taille du tableau en sortie – uniquement accessible en écriture).

Il s'agit de partager le tableau à trier en deux sous-tableaux de tailles (quasiment) égales. Une fois que les deux sous-tableaux seront triés il suffira de les interclasser pour obtenir le tableau trié. Le tri des deux sous-tableaux se fait de manière récursive.

Ainsi pour trier un tableau de taille quatre on commence par trier deux tableaux de taille deux. Et pour trier le premier d'entre eux on doit trier deux tableaux de taille un... qui sont déjà triés (un tableau de taille un est toujours trié). On interclasse ces deux derniers tableaux, puis on doit trier le second tableau de taille deux. Lorsque c'est fait on interclasse les deux tableaux de taille deux.

Pour l'interclassement de deux tableaux de taille identique n, on effectue en pire cas 2n-1 comparaisons. Voir exercice 21.

On cherche un majorant du nombre maximum de comparaisons effectuées dans le tri fusion (c'est à dire un résultat en pire cas).

Considérons un tableau de taille  $2^k$  en entrée et notons  $u_k$  le nombre maximum de comparaisons effectuées par le tri fusion sur cette entrée. Le nombre maximum de comparaisons effectuées est majoré par deux fois le nombre de comparaisons nécessaires au tri d'un tableau de taille  $2^{k-1}$ , plus le nombre maximum de comparaisons nécessaire à l'interclassement de deux tableaux de taille  $2^{k-1}$ , qui est  $2^k-1$ . On a donc la relation :

$$u_k = 2u_{k-1} + 2^k - 1.$$

Pour k=0, on effectue aucune comparaison, on devrait donc écrire  $u_0=0$ . Mais ce n'est pas très réaliste de compter un temps 0 pour une opération qui prend tout de même un peu de

temps (le problème ici est qu'il n'est pas correct de ne compter que le nombre de comparaisons. On pose donc arbitrairement  $u_0=1$ , à interpréter comme : l'appel au tri fusion sur un tableau de un élément prend un temps de l'ordre d'une comparaison. De plus cela va bien nous arranger pour résoudre la récurrence.

On pose  $v_k = u_k - 1$ . On obtient

$$v_k = 2v_{k-1} + 2^k.$$

On montre que  $v_k=k2^k$ . Parce qu'on a posé  $u_0=1$ , on a  $v_0=u_0-1=0$  qui est bien égal à  $0\times 2^0$ . Par ailleurs on a :

$$v_{k+1} = 2(k2^k) + 2^{k+1}$$
$$= k2^{k+1} + 2^{k+1}$$
$$= (k+1)2^{k+1}.$$

Ce qui prouve par récurrence que  $v_k = k2^k$ .

On en déduit  $u_k = k2^k + 1$ . Ainsi si  $N = 2^k$  on fait au maximum  $N \log N + 1$  comparaisons, ce qui est en  $O(N \log N)$ . Puisque cette majoration est correcte pour le pire cas, elle est encore une majoration pour le nombre moyen de comparaison.

Nous démontrons plus loin que le nombre moyen de comparaisons de n'importe quel tri généraliste est toujours (au moins en)  $\Omega(N \log N)$ .

En anticipant on conclut donc que le tri fusion est en  $\Theta(N \log N)$  en moyenne et en pire cas.

## 2.3.5 Tri rapide

En anglais: quick sort, C. A. R. Hoare, 1960

Le tri rapide fonctionne aussi comme un diviser pour régner. Il s'agit de choisir un élément du tableau appelé le pivot et de chercher sa place p en rangeant entre 0 et p-1 les éléments qui lui sont plus petits et entre p+1 et N-1 les éléments qui lui sont plus grands. Ainsi on fait une partition du tableau autour du pivot. Ensuite il suffit de trier par appel récursif ces deux sous-tableaux (entre 0 et p-1 et entre p+1 et N-1) pour achever le tri. On fait appel à une fonction Sous-tableau(T,i,n) (soustab() en C) prenant un tableau T, un indice i et une taille n, qui rend le sous-tableau de T commençant à l'indice i et de longueur n, sans en faire de copie : une modification du sous-tableau entraı̂ne une modification du tableau T.

Partitionner un tableau de taille n coûte un temps n (on fait comme dans l'exercice 6 sauf qu'au lieu de la couleur on utilise le résultat de la comparaison contre le pivot).

Il peut arriver que la partition soit complètement déséquilibrée. Supposons qu'on choisisse toujours le premier élément du tableau comme pivot. Alors le tableau des éléments déjà triés laisse le pivot à sa place à chaque appel, et dans ce cas, le tableau des valeurs inférieures au pivot est toujours vide. On fera donc N appels récursifs au tri, le premier sur tout le tableau, demandera N-1 comparaisons pour faire le partitionnement, le deuxième demandera N-2, etc. Le nombre total de comparaisons est alors en  $\Theta(N^2)$ . La profondeur de pile d'appel en N implique une utilisation de la mémoire en  $\Theta(N)$ . C'est le pire cas.

Mais on peut montrer (on ne le fera pas ici) que le tri rapide est en moyenne en  $\Theta(N \log N)$  pour le temps et en  $\Theta(\log N)$  pour l'espace, lorsque toutes les permutations possibles sont équiprobables en entrée. Comme il utilise peu de mémoire, contrairement au tri fusion, cela fait de ce tri un très bon tri, qui donne d'ailleurs de bons résultats pratiques. Il est ainsi souvent employé.

Lorsqu'on n'est pas certain que les entrées sont équiprobables on peut *randomiser* l'entrée de manière à donner la même probabilité à chaque permutation. Pour cela, il suffit de changer l'ordre de la donnée en tirant au hasard la place de chaque élément. En fait, plutôt que de changer l'ordre de tous les éléments à l'avance, on peut se contenter de tirer le pivot au hasard à chaque appel.

Voici une version en C du tri rapide randomisé.

```
void trirapide (tableau_t *t){
 if (taille(t) > 1) {
   int k;
   tableau_t *t1, *t2;
   int p = 0;
   /* Randomisation: on choisit le pivot au hasard */
   echangertab(t,0, random()%taille(t));
   /* Partition ----- */
   /* Invariant : pivot en 0, éléments plus petits entre 1 et p,
      plus grands entre p + 1 et k - 1, indéterminés au delà.
   for (k = 1; k < taille(t); k++)
     if (0 > comparer(t[0], t[k])) { /* t[0] > t[k]}
       echangertab(t, p, k);
   /* Range le pivot à sa place, p. ----- */
   echangertab(t, 0, p);
   /* Tri du sous-tableau [0..p - 1] -----*/
   t1 = soustab(t, 0, p);
   trirapide(t1);
   /* tri du sous-tableau [p + 1..N - 1] ----- */
   t2 = soustab(t, p + 1, taille(t) - p - 1);
   trirapide(t2);
 }
}
```

## 2.3.6 Tableau récapitulatif (tris par comparaison)

Nous venons de voir deux tris, le tri fusion et le tri rapide, qui fonctionnent sur le principe du diviser pour régner. Pour l'un, le tri fusion, la division est facile mais il y a du travail pour régner (la fusion par entrelacement) et pour l'autre c'est l'inverse, la division est plus difficile (le partitionnement) mais régner est simple (il n'y a rien besoin de faire).

On récapitule les résultats de complexité sur les principaux algorithmes de tri généralistes dans le tableau suivant (nous n'avons pas tout démontré) :

algorithme	en moyenne	pire cas	espace	remarque
bulle	$N^2$	$N^2$	en place	stable
sélection	$\frac{N^2}{N^2}$	$N^2$	1	Stubic
selection	11	- '	en place	
insertion	$N^2$	$N^2$	en place	stable
rapide (quicksort)	$N \log N$	$N^2$	$\log N$ ( $N$ en pire cas)	pas stable
fusion	$N \log N$	$N \log N$	N	stable
par tas	$N \log N$	$N \log N$	en place	stable, non local

Dans ce tableau, nous faisons aussi figurer le tri par tas, que nous ne verrons qu'au prochain chapitre.

## **2.4** Une borne minimale pour les tris par comparaison : $N \log N$

Nous démontrons maintenant que tout algorithme de tri généraliste, fondé sur la comparaison, est au minimum en  $N \log N$  en moyenne (et en pire cas).

Nous utilisons pour cela les arbres de décisions. Pour une taille de tableau fixée, N, les nœuds de ces arbres sont uniquement des comparaisons, deux à deux des éléments du tableau en entrée.

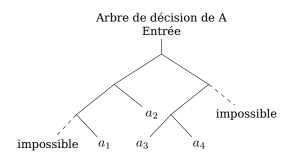
Pour simplifier nous nous restreignons aux tableaux dont les éléments sont tous deux à deux différents. De plus, nous identifions les tableaux qui correspondent à une même permutation de la liste triée : ainsi, sur des entiers, les entrées 11, 14, 13, 12 ou -10, 1, 20, 0 ou 100, 20000, 10000, 10000 sont considérées comme équivalentes et nous les identifions à la permutation  $\sigma = 0, 3, 2, 1$ .

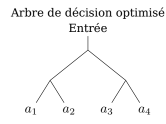
Enfin, on considère que toutes les permutations sont équiprobables.

Compter les comparaisons grâce à l'arbre de décision. Soit un algorithme de tri A. Considérons l'arbre de décision de A sur les entrées de taille N. Chaque nœud interne (un nœud qui n'est pas une feuille) est une comparaison. Comme A est un tri, chaque permutation de  $\{0,\ldots,N-1\}$  de la liste triée doit apparaître comme feuille de cet arbre. De plus, une permutation apparaît au plus dans une feuille, puisque la donnée de la permutation détermine précisément le résultat de chaque comparaison. Ainsi le nombre de feuilles est minoré par le nombre de permutations.

Pour une permutation, le nombre de comparaisons effectuées par A est précisément le nombre de nœuds internes traversés lorsqu'on va de la racine de l'arbre à la feuille qui correspond à cette permutation. C'est à dire la profondeur de la feuille.

Il est possible que certaines comparaisons dans l'arbre de décision soient inutiles et qu'elles fassent apparaître des branchements impossibles. On supprime ces comparaisons. Ainsi la profondeur d'une permutation est désormais un minorant du nombre réel de comparaisons effectuées (en un sens, on optimise A). Dans l'arbre obtenu, chaque feuille est une permutation. De plus tous les branchements ont deux descendants : on dit que l'arbre binaire est complet. Il y a N! permutations donc N! feuilles. Comme on a supprimé des comparaisons, la plus grande profondeur de permutation minore le nombre de comparaisons en pire cas. Et la moyenne des profondeurs minore le nombre moyen de comparaisons.





**Lemme 2.1.** Dans un arbre binaire, si la profondeur maximale des feuilles est k alors le nombre de feuilles est au plus  $2^k$ .

Démonstration facile par récurrence laissée en exercice (exercice 41).

Ainsi la profondeur maximale de permutation dans l'arbre est au moins log(N!).

On peut démontrer que  $\log(N!)$  est en  $\Omega(N \log N)$  (voir exercice 18).

On en déduit immédiatement que le nombre de comparaisons en pire cas de n'importe quel tri est en  $\Omega(N\log N)$ .

Mais nous voulons améliorer ce résultat en trouvant un minorant pour le nombre moyen de comparaisons. Ce nombre est minoré par la moyenne de la profondeur des feuilles de l'arbre optimisé.

Lorsque toutes les profondeurs sont (à peu près) égales il est plus facile de trouver un minorant asymptotique serré.

**Définition 2.2.** Un arbre est *équilibré* lorsque la différence des profondeurs entre deux feuilles est au plus 1 quel que soit le choix de ces deux feuilles.

**Lemme 2.3.** Un arbre binaire complet équilibré qui a K feuilles est tel que chaque feuille est de profondeur supérieure ou égale à  $\log(K) - 1$ .

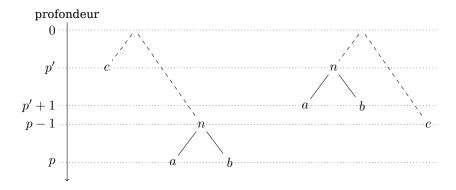
Par l'absurde, supposons qu'il y ait une feuille de profondeur strictement inférieure à  $\log(K)-1$ . Comme l'arbre est équilibré cela signifie qu'il est de profondeur maximum strictement inférieure à  $\log K$ . Ainsi son nombre de feuilles est strictement inférieur à  $2^{\log K}-1=K-1$ . Contradiction.

La moyenne des profondeurs dans un arbre binaire complet équilibré à K feuilles est donc minorée par  $\log(K)-1$ . Ici K=N!. On a  $\log(N!)=\Omega(N\log N)$  et il est facile d'en déduire que  $\log(N!)-1=\Omega(N\log N)$ . Ainsi, dans le cas ou l'arbre est équilibré, la moyenne des profondeurs est en  $\Omega(N\log N)$ .

Pour établir un résultat plus général, nous allons maintenant montrer qu'à nombre de feuilles fixé, la moyenne des profondeurs des feuilles dans un arbre binaire complet est minimale lorsque l'arbre est équilibré.

Pour cela on définit une opération qui transforme un arbre binaire complet non équilibré en un nouvel arbre binaire complet ayant les mêmes feuilles mais dont la moyenne des profondeurs des feuilles est strictement plus petite.

**Transformation des arbres binaires complets non équilibrés.** Soit un arbre binaire complet non équilibré. Soit une feuille a de profondeur maximale dans l'arbre et soit p cette profondeur. Soit n le nœud interne juste au dessus de cette feuille. Comme a est de profondeur maximale, les deux branchements issus de n sont des feuilles. Il y a donc a et une autre feuille b toutes les deux de profondeur p. Comme l'arbre n'est pas équilibré, il existe une feuille c de profondeur  $p' \le p-2$ . On échange c avec n et ses deux branches a et b.



La profondeur de c passe de p' à p-1 et la profondeur de a et de b passe de p à p'+1. Si P est la somme des profondeurs des feuilles avant transformation et P' cette somme après transformation alors pour passer de P à P' on retranche :

$$P - P' = p' + 2p - (p - 1) - 2(p' + 1) = p - (p' + 1)$$

Comme p' < p-1, P-P' est un entier strictement positif. La moyenne des profondeurs décroît donc d'au moins 1 à chaque fois que l'on effectue la transformation.

Étant donné un arbre non équilibré on lui applique alors cette transformation tant que l'arbre obtenu n'est pas équilibré. Comme la somme des profondeurs des feuilles diminue d'au moins 1 à chaque transformation et qu'elle ne peut pas devenir négative, quel que soit l'arbre il ne peut y avoir qu'un nombre fini d'étapes de transformation. C'est donc qu'à un moment l'arbre devient équilibré. La moyenne des profondeurs des feuilles de l'arbre équilibré obtenu est alors un minorant strict de la moyenne des profondeurs des feuilles de l'arbre de départ.

Ce qui achève la démonstration du théorème suivant.

**Théorème 2.4.** La complexité en moyenne (et en pire cas) d'un tri par comparaison, est (au moins)  $\Omega(N \log N)$ .

## 2.5 Tris en temps linéaire

Lorsque les clés obéissent à des propriétés particulières, les tris ne sont pas nécessairement fondés sur la comparaison. On peut alors trouver de meilleurs résultats de complexité que  $N\log N$ .

## 2.5.1 Tri du postier

Les lettres et colis postaux sont triés selon leurs adresses. Cette clé de tri est très particulière. Quel que soit la quantité de courrier, il est possible de faire un nombre borné de paquets par pays, puis de trier chaque paquet par ville (là encore le nombre est borné), puis par arrondissement, par rue, par numéro et enfin par nom (on simplifie). Le résultat est un tri linéaire en le nombre de lettres : à chaque étape répartir le courrier en paquets de destination différentes se fait en temps N et il y a un nombre borné d'étapes. Ce type de tri peut aussi s'appliquer à certaines données.

## 2.5.2 Tri par dénombrement

Pour trier des entiers (sans données satellites) dont on sait qu'ils sont dans un intervalle fixé, disons entre 0 et 9, il suffit de compter les entiers de chaque sorte, puis de reproduire ce décompte en sortie. Le comptage peut être effectué dans un tableau auxiliaire (ici de taille 10) en une passe sur le tableau en entrée. Ce qui fait un temps linéaire en la taille N du tableau. La production de la sortie se fait aussi en temps linéaire en N. Un tri comme celui-ci prend donc un temps linéaire. Ce type de tri, par dénombrement, peut être amélioré pour intégrer les données satellites tout en obtenant un tri en temps linéaire qui de plus est stable, et ce tant que l'espace des clés est linéaire en la taille de la donnée. Voir l'exercice 33.

## 2.5.3 Tri par base

Le tri par base permet de trier en temps linéaire des éléments dont les clés sont des entiers dont l'expression en base N est bornée par une constante k. Autrement dit si les entiers sont entre 0 et  $N^k-1$  ce tri est linéaire. Il s'agit simplement d'appliquer un tri par dénombrement, stable, sur chaque terme successif de l'expression en base N de ces entiers, en commençant par les termes les moins significatifs.

## 2.6 Exercices

## Exercice 20 (Tri sélection).

Soit un tableau indexé à partir de 0 contenant des éléments deux à deux comparables. Par exemple des objets que l'on compare par leurs masses. On dispose pour cela d'une fonction

$$\operatorname{Comparer}(T,\,j,\,k) \; \operatorname{qui} \; \operatorname{rend}: \begin{cases} -1 \; \operatorname{si} \; T[j] > T[k] \\ 1 \; \operatorname{si} \; T[j] < T[k] \\ 0 \; \operatorname{lorsque} \; T[j] = T[k] \; (\text{m\^{e}me masses}). \end{cases}$$

- 1. Écrire un algorithme Minimum qui rend le premier indice auquel apparaı̂t le plus petit élément du tableau T.
- 2. Combien d'appels à la comparaison effectue votre fonction sur un tableau de taille N ?

On dispose également d'une fonction Échanger(T,j,k) qui échange T[j] et T[k]. On se donne aussi la possibilité de sélectionner des sous-tableaux d'un tableau T à l'aide d'une fonction Sous-Tableau. Par exemple T' = Sous-Tableau(T,j,k) signifie que T' est le sous-tableau de T de taille k commençant en  $j:T'[0]=T[j],\ldots,T'[k-1]=T[j+k-1]$ .

- 3. Imaginer un algorithme de tri des tableaux qui utilise la recherche du minimum du tableau. L'écrire sous forme itérative et sous forme récursive.
- 4. Démontrer à l'aide d'un invariant de boucle que votre algorithme itératif de tri est correct.
- 5. Démontrer que votre algorithme récursif est correct. Quelle forme de raisonnement très courante en mathématiques utilisez-vous à la place de la notion d'invariant de boucle?
- 6. Combien d'appels à la fonction Minimum effectuent votre algorithme itératif et votre algorithme récursif sur un tableau de taille N? Combien d'appels à la fonction Comparer cela représente t-il? Combien d'appels à Échanger? Donner un encadrement et décrire un tableau réalisant le meilleur cas et un tableau réalisant le pire cas.
- 7. Vos algorithmes fonctionnent-ils dans le cas où plusieurs éléments du tableau sont égaux?

#### Exercice 21 (Interclassement).

Soient deux tableaux d'éléments comparables t1 et t2 de tailles respectives n et m, tous les deux triés dans l'ordre croissant.

1. Écrire un algorithme d'interclassement des tableaux t1 et t2 qui rend le tableau trié de leurs éléments (de taille n+m).

On note N=n+m le nombre total d'éléments à interclasser. En considérant le nombre de comparaisons, en fonction de N, discuter l'optimalité de votre algorithme en pire cas et en meilleur cas à l'aide des questions suivantes (démontrer vos résultats).

2. À votre avis, sans considérer un algorithme en particulier, dans quel cas peut-il être nécessaire de faire le plus de comparaisons : n grand et m petit ou bien n et m à peu près égaux?

Dans la suite, on suppose que n et m sont égaux (donc N=2n).

- 3. Dans le pire des cas, combien de comparaisons faut-il faire pour réussir l'interclassement? Cela correspond t-il au nombre de comparaisons effectuées par votre algorithme dans ce cas?
- 4. Toujours sous l'hypothèse n=m, quel est le meilleur cas? En combien de comparaisons peut-on le résoudre? Comparer avec votre algorithme.

### Exercice 22 (Complexité en moyenne du tri bulle (devoir 2006)).

Le but de cet exercice est de déterminer le nombre moyen d'échanges effectués au cours d'un tri bulle.

On considère l'implémentation suivante du tri bulle :

```
void tribulle(tableau_t *t){
0
      int n, k, fin;
1
2
      for (n = taille(t) - 1; n >= 1; n--) {
        /* Les éléments d'indice > n sont à la bonne place. */
3
        fin = 1;
4
5
        for (k = 0; k < n; k++){
          if ( 0 > comparer(t[k], t[k + 1]) ){ /* t[k] > t[k + 1] */
6
7
            echangertab(t, k, k + 1);
8
            fin = 0;
9
          }
10
        if (fin) break; /* Les éléments entre 0 et n - 1 sont bien ordonnés */
11
12
13
   }
```

On considère le tableau passé en entrée comme une permutation des entiers de 0 à n-1 que le tri remettra dans l'ordre  $0, 1, 2, \ldots, n-1$ . Ainsi, pour n=3, on considère qu'il y a 6 entrées possibles : 0, 1, 2; 0, 2, 1; 1, 0, 2; 1, 2, 0; 2, 0, 1 et 2, 1, 0.

On fait l'hypothèse que toutes les permutations sont équiprobables.

Une inversion dans une entrée  $a_0, \ldots, a_{n-1}$  est la donnée de deux indices i et j tels que i < j et  $a_i > a_j$ .

- 1. Combine y a t-il d'inversions dans la permutation  $0, 1, \ldots, n-1$ ? Et dans la permutation  $n-1, n-2, \ldots, 0$ ?
- 2. Montrer que chaque échange dans le tri bulle élimine exactement une inversion.
- 3. En déduire une relation entre le nombre total d'inversions dans toutes les permutations de  $0, \ldots, n-1$  et le nombre moyen d'échanges effectués par le tri bulle sur une entrée de taille n.

L'image miroir de la permutation  $a_0, a_1, \ldots, a_{n-1}$  est la permutation  $a_{n-1}, a_{n-2}, \ldots, a_0$ .

- 4. Montrer que l'ensemble des permutations de  $0, \ldots, n-1$  est en bijection avec lui-même par image miroir.
- 5. Si (i,j) est une inversion dans la permutation  $a_0, a_1, \ldots, a_{n-1}$ , qu'en est-il dans son image miroir? Réciproquement? En déduire le nombre moyen d'inversions dans une permutation des entiers de 0 à n-1 et le nombre moyen d'échanges effectués par le tri bulle.

Exercice 23 (Complexité en moyenne du tri gnome (partiel mi-semestre 2006)).

Le but de cet exercice est d'écrire le tri gnome en C et de déterminer le nombre moyen d'échanges effectués au cours d'un tri gnome.

tot: 7 pt

Rappel du cours. « Dans le tri gnome, on compare deux éléments consécutifs : s'ils sont dans l'ordre on se déplace d'un cran vers la fin du tableau (ou on s'arrête si la fin est atteinte); sinon, on les intervertit et on se déplace d'un cran vers le début du tableau (si on est au début du tableau alors on se déplace vers la fin). On commence par le début du tableau. »



1. Écrire une fonction C de prototype void trignome (tableau\_t t) effectuant le tri gnome.

Une inversion dans une entrée  $a_0, \ldots, a_{n-1}$  est la donnée d'un couple d'indices (i, j) tel que i < j et  $a_i > a_j$ .

Rappel. Un échange d'éléments entre deux indices i et j dans un tableau est une opération qui intervertit l'élément à l'indice i et l'élément à l'indice j, laissant les autres éléments à leur place.

2. Si le tri gnome effectue un échange entre deux éléments, que peut on dire de l'évolution du nombre d'inversions dans ce tableau avant l'échange et après l'échange (démontrer)?



On suppose que le nombre moyen d'inversions dans un tableau de taille n est  $\frac{n(n-1)}{4}$ .

3. Si un tableau t de taille n contient f(n) inversions, combien le tri gnome effectuera d'échanges sur ce tableau (démontrer)? En déduire le nombre moyen d'échanges effectués par le tri gnome sur des tableaux de taille n.



Exercice 24 (Arbre de décision, meilleur cas (partiel 2007)).

Rappel : le tri bulle s'arrête lorsqu'il a fait une passe au cours de laquelle il n'y a eu aucun échange.

tot: 4,5 pt
1 pt
9 min

1. Dessiner l'arbre de décision du tri bulle sur un tableau de trois éléments [a, b, c].

2. On note C(N) le nombre de comparaisons faites par le tri bulle dans le meilleur des cas sur un tableau de taille N. Quel tableau en entrée donne le meilleur cas du tri bulle ? Combien vaut C(N) exactement ? (En fonction de N.)



On raisonne maintenant sur les algorithmes de tri généralistes (par comparaison).

3. Est-il possible qu'un algorithme de tri fasse moins que N-1 comparaisons en meilleur cas ? (Démontrer.)

1 pt 9 min

4. Rappeler la borne asymptotique inférieure du nombre de comparaisons nécessaires dans un tri généraliste.

3 0,5 pt 4 min

5. Sans utiliser le résultat que vous venez de rappeler, montrer que pour N>2, il n'y a pas d'algorithme A qui trie n'importe quel tableau de taille N en au plus N-1 comparaisons. (Considérer les N! permutations de  $0,\ldots,N-1$  en entrée et raisonner sur la hauteur de l'arbre de décision de A.)



## Exercice 25 (Min et max (partiel 2007)).

On se donne un tableau d'entiers T, non trié, de taille N. On cherche dans T le plus petit entier (le minimum) ainsi que le plus grand (le maximum). Si vous écrivez en C: ne vous souciez pas de la manière de rendre les deux entiers : return(a, b) où a est le minimum et b le maximum sera considéré comme correct.



1. Écrire un algorithme Minimum(T) (C ou pseudo-code) qui prend en entrée le tableau T et rend le plus petit de ses entiers.



Pour trouver le maximum, on peut d'écrire l'algorithme Maximum(T) équivalent (en inversant simplement la relation d'ordre dans Minimum(T)).

On peut alors écrire une fonction MinEtMax(T) qui renvoie (Minimum(T), Maximum(T)).

2. Combien la fonction MinEtMax fera t-elle de comparaisons, exactement, sur un tableau de taille N?



On propose la méthode suivante pour la recherche du minimum et du maximum. Supposons pour simplifer que N est pair et non nul.

On considère les éléments du tableau par paires successives : (T[0], T[1]) puis (T[2], T[3]), (T[4], T[5]), ... (T[N-2], T[N-1]).

- On copie la plus petite valeur entre T[0] et T[1] dans une variable Min et la plus grande dans une variable Max.
- Pour chacune des paires suivantes, (T[2i], T[2i+1]):
  - on trouve le minimum entre T[2i] et T[2i+1] et on le range dans MinLocal de même le maximum entre T[2i] et T[2i+1] est rangé dans MaxLocal;
  - On trouve le minimum entre Min et MinLocal et on le range dans Min de même le maximum entre MaxLocal et Max est rangé dans Max.
- On rend Min et Max.
- 3. On réalise cet algorithme avec un minimum de comparaisons pour chaque étape : expliquer quelles seront les comparaisons (mais inutile d'écrire tout l'algorithme). Combien fait-on de comparaisons au total?



#### Exercice 26.

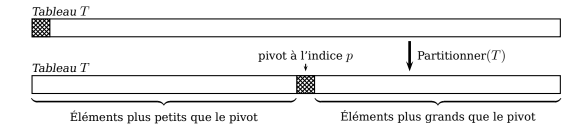
Étant donné un tableau T de N entiers et un entier x, on veut déterminer s'il existe deux éléments de T dont la somme est égale à x.



- 1. Donner un algorithme le plus simple possible, basé sur la comparaison, sans faire appel à des algorithmes du cours. Quel est le pire cas? Donner un équivalent asymptotique du nombre de comparaisons dans le pire cas. (Justifier)
- 2. Pouvez-vous donner un algorithme en  $O(N\log N)$  comparaisons en pire cas? (Justifier) Vous pouvez utiliser des algorithmes vus en cours et les résultats de complexité sur ces algorithmes.

#### Exercice 27.

Soit un tableau T de N éléments deux à deux comparables. On souhaite partitionner le tableau autour de son premier élément T[0], appelé pivot. Après partition, le pivot est à l'indice p, les éléments plus petits que le pivot sont (dans le désordre) aux indices inférieurs à p et les éléments strictement plus grands que le pivot sont (dans le désordre) aux indices supérieurs à p.



Écrire l'algorithme de partitionnement de manière à ce qu'il effectue N-1 (ou N ) comparaisons.



## Exercice 28 (Invariant de boucle).

Étant donné un tableau T de N>0 entiers, l'algorithme Maximum renvoie l'indice de l'élément maximum de T. Démontrer le à l'aide d'un invariant de boucle.



```
\begin{aligned} & \textbf{Fonction } \operatorname{Maximum}(T) \\ & m = 0; \\ & \textbf{pour } i \leftarrow 1 \text{ à } \operatorname{Taille}(T) - 1 \text{ faire} \\ & \quad | \text{ si } T[i] \geq T[m] \text{ alors} \\ & \quad | \text{ } L m = i; \\ & \text{ retourner } m; \end{aligned}
```

#### Exercice 29.

Le but de cet exercice est trouver un bon algorithme pour la recherche de valeurs médianes. En économie, le revenu médian est le revenu qui partage exactement en deux la population : la moitié de la population dispose d'un revenu plus élevé que le revenu médian, l'autre moitié d'un revenu moins élevé. Plus généralement, dans un tableau l'élément médian (ou valeur médiane) est l'élément qui serait situé au milieu du tableau si le tableau était trié. Lorsque le nombre d'éléments est pair, il n'y a pas d'élément exactement au milieu. Par convention nous prendrons, pour tout N, comme médian l'élément d'indice  $\left\lfloor \frac{N}{2} \right\rfloor$  dans le tableau trié (indexé à partir de 0).

tot: 5 pt

Par exemple, dans le tableau suivant le revenu médian est de 1200 €.

individus	A	B	C	D	E	F	G	Н
revenus mensuels	1400	2000	1300	300	700	5000	1200	800

Pour trouver le médian d'un tableau d'éléments deux à deux comparables on peut trier le tableau puis renvoyer la valeur de son élément d'indice  $\left|\frac{N}{2}\right|$ .

1. Pour cette solution, quelle complexité en moyenne (en temps) peut on obtenir, au mieux? Quel algorithme de tri choisir?



On cherche un algorithme plus rapide. Il n'est sans doute pas nécessaire de trier tout le tableau pour trouver le médian. Le professeur Hoare suggère d'utiliser l'algorithme de partition de l'exercice 27 pour diviser les éléments à considérer. Après partition le tableau T est fait de trois partie : la première partie est un tableau T' des éléments de T plus petits que le pivot la deuxième partie ne contient que l'élément pivot et la troisième partie est un tableau T'' des éléments plus grands que le pivot.

2. En fonction de l'indice p du pivot, dans quelle partie chercher le médian?

3.5 pt 4 min

En général, on ne trouve pas le médian après le premier partitionnement. L'idée de Hoare est de continuer à partitionner la partie dans laquelle on doit chercher le médian, jusqu'à le trouver.

3. Dans quelle partie chercher le médian à chaque étape? Répondre en donnant l'algorithme complet. Si nécessaire vous pouvez considérer que l'algorithme de partionnement renvoie un triplet (T',p,T'') où T' et T'' sont les deux sous-tableaux de T évoqués plus haut et p est l'indice dans T du pivot.



On suppose que le partitionnement d'un tableau de N éléments se fait exactement en N comparaisons (N-1 serait également possible). On s'intéresse à la complexité asymptotique de notre algorithme de recherche du médian, exprimée en nombre de comparaisons.

4. Quel est le meilleur cas? Pour quelle complexité? Quel est le pire cas? Pour quelle complexité?



Pour estimer si la moyenne est plus proche du meilleur cas ou du pire cas, on fait l'hypothèse que chaque fois que l'on fait une partition sur un tableau T, le médian se trouve dans un sous-tableau contenant  $\frac{2}{3}$  des éléments de T.

- 5. Donner un équivalent asymptotique du nombre de comparaisons faites (on pourra s'aider de l'exercice 15).
  - 4 n
- 6. En supposant que ce résultat représente la complexité moyenne, l'algorithme est-il asymptotiquement optimal en moyenne?

3 .5 pt 4 min

Dans cette partie on s'intéresse au problème suivant : étant donné un tableau T de N éléments deux à deux comparables, déterminer quel est l'élément de rang k (le k-ième plus petit élément), c'est à dire l'élément x de T tel que exactement k-1 éléments de T sont plus petits que x. Bien entendu, on peut supposer que k est choisi tel que  $1 \le k \le N$ . On pourra considérer que les éléments de T sont distincts (la comparaison ne les déclare jamais égaux). Si on a par exemple les éléments 23, 62, 67, 56, 34, 90, 17 (N vaut 7) alors l'élément de rang S est S est

### Exercice 30.

Le moyen le plus simple d'écrire une fonction  $\mathrm{Rang}(T,k)$  résolvant ce problème est de trier le tableau et de renvoyer l'élément d'indice k-1 du tableau obtenu (les tableaux commencent à l'indice 0). En choisissant au mieux l'algorithme de tri, quel sera en pire cas le temps d'exécution de cette fonction ?

0.5 pt 4 min

On souhaite évaluer la complexité d'une autre solution à ce problème, dérivée du fonctionnement du tri rapide. Pour calculer  $\operatorname{Rang}(T,k)$  on utilise l'algorithme suivant :

Il s'agit de partitionner le tableau T autour de la valeur x contenue à l'indice 0, appelée pivot, après quoi le tableau contient : les éléments plus petits que x (dans le désordre), puis x à un certain indice p, puis les éléments plus grands que x (dans le désordre). La fonction de partitionnement travaille en place et renvoie le nouvel indice p de l'élément qui a servi de pivot (x).

Si l'indice p coincide avec le rang recherché (c'est à dire si p+1=k) alors c'est terminé et on renvoie le pivot de ce partitionnement x=T[p] qui est bien l'élément de rang k. Sinon, il y a deux cas selon s'il faut chercher à gauche ou à droite de x: si k est plus petit que p+1 on cherche l'élément de rang k dans le sous-tableau des éléments plus petits que x, et, si k est plus grand que p+1 on cherche dans le sous tableau des éléments plus grands que x l'élément de rang k-p-1 (puisque x) (puisque x

## Exercice 31.

On suppose que le partitionnement d'un tableau T replace les éléments plus petits que le pivot dans le même ordre qu'ils étaient avant partitionnement et de même pour les éléments plus

grands. En représentant les tableaux et sous-tableaux obtenus successivement, exécuter à la main  $\operatorname{Rang}(T,4)$  où T contient dans cet ordre les éléments : 3, 2, 8, 6, 9, 1, 5.



#### Exercice 32.

En supposant que partitionner un tableau de n éléments prend un temps n, on étudie le temps d'exécution global (appels récursifs compris) de  $\mathrm{Rang}(T,k)$  en fonction de la taille N de T, en notation asymptotique.



- Quel est le meilleur cas et quel temps obtient-on? (Donner un exemple générique de tableau et de valeur de k réalisant ce meilleur cas et un équivalent asymptotique du temps d'exécution).
- 2. Quel est le pire cas et quel temps obtient-on? (Donner un exemple générique de tableau et de valeur de k réalisant ce pire cas et un équivalent asymptotique du temps d'exécution).
- 3. Supposons que T est de taille  $N=2^m$  et qu'au cours de la recherche de l'élément de rang 1, chaque partitionnement d'un tableau de taille n donne  $\frac{n}{2}$  éléments plus petits que le pivot (c'est à dire que la fonction de partionnement renvoie l'indice  $p=\frac{n}{2}$ ) jusqu'à arriver à la taille 1 dans la récursion. Quel est alors le temps d'exécution en notation asymptotique? (Ne pas chercher d'exemple de tableau réalisant ce cas).
- 4. Que penser du temps d'exécution dans le cas plus général où, après chaque partition d'un tableau de taille n, l'appel récursif a lieu sur un tableau de taille  $r \times n$  où r < 1 est une proportion fixée globalement (à la question précédente r valait  $\frac{1}{2}$ )?

## Exercice 33 (Tris en temps linéaire 1).

On se donne un tableau de taille n en entrée et on suppose que ses éléments sont des entiers compris entre 0 et n-1 (les répétitions sont autorisées).

- 1. Trouver une méthode pour trier le tableau en temps linéaire,  $\Theta(n)$ .
- 2. Même question si le tableau en entrée contient des éléments numérotés de 0 à n-1. Autrement dit, chaque élément possède une clé qui est un entier entre 0 et n-1 mais il contient aussi une autre information (la clé est une étiquette sur un produit, par exemple).
- 3. lorsque les clés sont des entiers entre -n et n, cet algorithme peut-il être adaptée en un tri en temps linéaire? Et lorsque on ne fait plus de supposition sur la nature des clés?

## Exercice 34 (Tri par base (partiel mi-semestre 2006)).

Soit la suite d'entiers décimaux 141, 232, 045, 112, 143. On utilise un tri stable pour trier ces entiers selon leur chiffre le moins significatif (chiffre des unités), puis pour trier la liste obtenue selon le chiffre des dizaines et enfin selon le chiffre le plus significatif (chiffre des centaines).

tot: 10 pt

Rappel. Un tri est stable lorsque, à chaque fois que deux éléments ont la même clé, l'ordre entre eux n'est pas changé par le tri. Par exemple, en triant (2,a),(3,b),(1,c),(2,d) par chiffres croissants, un tri stable place (2,d) après (2,a).

1. Écrire les trois listes obtenues. Comment s'appelle cette méthode de tri?



On se donne un tableau t contenant N entiers entre 0 et  $10^k-1$ , où k est une constante entière. Sur le principe de la question précédente (où k=3 et N=5), on veut appliquer un tri par base, en base 10 à ces entiers.

On se donne la fonction auxiliaire :

```
int cle(int x, int i){
  int j;
  for (j = 0; j < i; j++)
    x = x / 10; // <- arrondi par partie entière inférieure.
  return x % 10;
}</pre>
```

2. Que valent cle(123, 0), cle(123, 1), cle(123, 2) (inutile de justifier votre réponse)? Plus généralement, que renvoie cette fonction?



On suppose que l'on dispose d'une fonction auxiliaire de tri void triaux (tableau $_{-}$ t t, int i) qui réordonne les éléments de t de manière à ce que

$$cle(t[0], i) \le cle(t[1], i) \le ... \le cle(t[N - 1], i).$$

On suppose de plus que ce tri est stable.

- 3. Écrire l'algorithme de tri par base du tableau t (utiliser la fonction triaux). On pourra considérer que k est un paramètre entier passé à la fonction de tri.
- 2 pt 18 min
- 4. Si le temps d'exécution en pire cas de triaux est majoré asymptotiquement par une fonction f(N) de paramètre la taille de t, quelle majoration asymptotique pouvez donner au temps d'exécution en pire cas de votre algorithme de tri par base?



- 5. Démontrer par récurrence que ce tri par base trie bien le tableau t. Sur quelle variable faites vous la récurrence? Où utilisez vous le fait que triaux effectue un tri stable?
- 3 pt 27 min
- 6. La fonction triaux utilise intensivement la fonction à deux paramètres cle. Si on cherche un majorant f(N) au temps d'exécution de triaux, peut on considérer qu'un appel à cle prend un temps borné par une constante?
- 1 pt 9 min
- 7. Décrire en quelques phrases une méthode pour réaliser la fonction triaux de manière à ce qu'elle s'exécute en un temps linéaire en fonction de la taille du tableau (on pourra utiliser une structure de donnée).



## Exercice 35 (Plus grande sous-suite équilibrée).

On considère une suite finie  $s=(s_i)_{0\leq i\leq n-1}$  contenant deux types d'éléments a et b. Une sous-suite équilibrée de s est une suite d'éléments consécutif de s où l'élément a et l'élément b apparaissent exactement le même nombre de fois. L'objectif de cet exercice est de donner un algorithme rapide qui prend en entrée une suite finie s ayant deux types d'éléments et qui rend la longueur maximale des sous-suites équilibrées de s.

Par exemple, si s est la suite aababba alors la longueur maximale des sous-suites équillibrées de s est 6. Les suites aababb et ababba sont deux sous-suites équilibrées de s de cette longueur.

 $Pour \ faciliter \ l'écriture \ de \ l'algorithme, \ on \ considérera \ que:$ 

- la suite en entrée est donnée dans un tableau de taille n, avec un élément par case;
- chaque cellule de ce tableau est soit l'entier 1 soit l'entier -1 (et non pas a et b).
- 1. Écrire une fonction qui prend deux indices i et j du tableau, tels que  $0 \le i < j < n$ , et rend 1 si la sous-suite  $(s_k)_{i \le k \le j}$  est équilibrée, 0 sinon.
- 2. Écrire une fonction qui prend en entrée un indice i et cherche la longueur de la plus grande sous-suite équilibrée commençant à l'indice i.
- 3. En déduire une fonction qui rend la longueur maximale des sous-suites équilibrées de s.
- 4. Quel est la complexité asymptotique de cette fonction, en temps et en pire cas?
- 5. Écrire une fonction qui prend en entrée le tableau t des éléments de la suite s et crée un tableau d'entiers aux, de même taille que t et tel que aux[k] =  $\sum_{j=0}^{k} s_j$ .
- 6. Pour que  $(s_k)_{i < k < j}$  soit équilibrée que faut-il que aux[i] et aux[j] vérifient?

Supposons maintenant que chaque élément de aux est en fait une paire d'entiers, (clé, donnée), que la clé stockée dans aux[k] est  $\sum_{j=0}^k s_j$  et que la donnée est simplement k.

- 7. Quelles sont les valeurs que peuvent prendre les clés dans aux ?
- 8. À votre avis, est-il possible de trier aux par clés croissantes en temps linéaire? Si oui, expliquer comment et si non, pourquoi.
- 9. Une fois que le tableau aux est trié par clés croissantes, comment l'exploiter pour résoudre le problème de la recherche de la plus grande sous-suite équilibrée?
- 10. Décrire de bout en bout ce nouvel algorithme. Quelle est sa complexité?
- 11. Écrire complétement l'algorithme.

## Exercice 36 (Plus grand sous-tableau à somme nulle).

Soit un tableau T de N entiers. On cherche un sous-tableau de T, tel que la somme des éléments de ce sous-tableau soit nulle. De plus on souhaite que ce sous-tableau soit le plus grand possible. Un sous-tableau T' non-vide de T est donné par un couple d'indices (i,j) avec  $0 \le i \le j \le N-1$ , les éléments de T' sont alors T[i], T[i+1], ..., T[j].

On peut pour cela calculer toutes les sommes pour tous les sous-tableaux (non-vides) possibles de T et parmi ceux pour lesquels cette somme est nulle en trouver un de longueur maximum.

1. Quel serait le temps d'exécution d'un algorithme fondé sur cette méthode, en notation asymptotique et en fonction de N? (Il faut expliquer comment vous écririez l'algorithme mais sans nécessairement le détailler).



Supposons maintenant que l'on fabrique un autre tableau S de même taille que T de la manière suivante. Chaque élément S[i] est un couple d'entiers. Au départ, le premier de ces deux entiers, S[i]. somme en C, est égal à la somme  $\sum_{j=0}^{j=i} T[j]$ . Le second, S[i]. indice, a simplement pour valeur l'indice i. On tri ensuite S par sommes croissantes à l'aide d'un tri stable.

- 2. Comment peut on résoudre le problème initial à l'aide de S ? (Décrire l'algorithme sans nécessairement le détailler, en supposant que S trié est fourni).
  - S 1 pt 9 min
- 3. Quel temps d'exécution global peut on obtenir par cette méthode (donner un temps d'exécution pour chaque étape).



#### Exercice 37.

Classer les fonctions de complexité  $n\log n, 2^n, \log n, n^2, n$  par ordre croissant et pour chacune d'elle donner l'exemple d'un algorithme (du cours ou des TD) qui a asymptotiquement cette complexité en pire cas, en temps. Répondre dans un tableau en donnant le nom de l'algorithme ou le nom du problème qu'il résout.



### Exercice 38.

Classer les fonctions de complexité  $n \log n, \log n, n^2, n$  par ordre croissant. Pour les complexités  $\log n$  et n donner l'exemple d'un algorithme (du cours ou des TD) qui a asymptotiquement cette complexité en pire cas, en temps.



## Exercice 39.

Classer les fonctions de complexité  $n^2, n, 2^n, n \log n$  par ordre croissant. Pour les complexités  $n \log n$  et  $n^2$  donner l'exemple d'un algorithme (du cours ou des TD) qui a asymptotiquement cette complexité en pire cas, en temps.



## **Exercice 40** (Juin 2007).

Soit la fonction MaFonction donnée ci-dessous en pseudo-code et en langage C (au choix).



- 1. En supposant que le tableau passé en entrée est trié par ordre croissant, que renvoie exactement cette fonction (sous quel nom connaissez-vous cet algorithme)?
- 0,5 pt 4 min
- 2. Donner une majoration asymptotique, en pire cas, du temps d'exécution de MaFonction en fonction de la taille n du tableau en entrée. Démontrer ce résultat dans les grandes lignes (on pourra se contenter de raisonner sur les cas  $n=2^k-1$  pour  $k\geq 1$  entier).



# Table des matières

Ι	Éc	criture et comparaison des algorithmes, tris	1
1	Inti	roduction	2
	1.1	La notion d'algorithme	2
		1.1.1 Algorithmes et programmes	3
		1.1.2 Histoire	3
	1.2	Algorithmique	4
		1.2.1 La notion d'invariant de boucle	4
		1.2.2 De l'optimisation des programmes	7
		1.2.3 Complexité en temps et en espace	7
		1.2.4 Pire cas, meilleur cas, moyenne	7
		1.2.5 Notation asymptotique	8
		1.2.6 Optimalité	10
	1.3	Exercices	11
		1.3.1 Récursivité	11
		1.3.2 Optimisation	13
		1.3.3 Notation asymptotique	15
2	Ιρε	s algorithmes élémentaires de recherche et de tri	17
_		La recherche en table	18
	2.1	2.1.1 Recherche par parcours	18
		2.1.2 Recherche dichotomique	18
	2.2	Le problème du tri	19
		Les principaux algorithmes de tri généralistes	20
		2.3.1 Tri sélection	20
		2.3.2 Tri bulle	21
		2.3.3 Tri insertion	22
		2.3.4 Tri fusion	23
		2.3.5 Tri rapide	24
		2.3.6 Tableau récapitulatif (tris par comparaison)	25
	2.4	Une borne minimale pour les tris par comparaison : $N \log N$	25
		Tris en temps linéaire	28
		2.5.1 Tri du postier	28
		2.5.2 Tri par dénombrement	28
		2.5.3 Tri par base	28
	2.6	Exercices	28
H	S	tructures de données, arbres	38
3	Str	uctures de données	39
		Listes chaînées en C	
		3.1.1 Opérations fondamentales	41

	3.2	Piles
	3.3	Files
	3.4	File de priorité
	3.5	Exercices
4	Arb	orescences 50
	4.1	Arbres binaires parfaits et quasi-parfaits
	4.2	Tas et files de priorité
		4.2.1 Changement de priorité d'un élément dans un tas
		4.2.2 Ajout et retrait des éléments
		4.2.3 Formation d'un tas
		4.2.4 Le tri par tas
	4.3	Arbres binaires de recherche
		4.3.1 Rotations
		4.3.2 Arbres rouge noir
	4.4	Exercices
ΙΙ	Ι (	Correction des exercices 75
	4.5	Premier chapitre
		Deuxième chapitre
		Troisième chapitre
		Quatrième chapitre

# **Bibliographie**

- [CEBMP $^+$ 94] Jean-Luc Chabert, Michel Guillemot Evelyne Barbin, Anne Michel-Pajus, Jacques Borowczyk, Ahmed Djebbar, and Jean-Claude Martzloff. *Histoire d'algorithmes, du caillou à la puce*. Belin, 1994.
- [CLRS02] Thomas H. Cormen, Charles E. Leiserson, Ronald L. Rivest, and Clifford Stein.

  Introduction à l'algorithmique : Cours et exercices (seconde édition). Dunod, 2002.

  1176 pages, 2,15 Kg.
- [Knu68] D. E. Knuth. The Art of Computer Programming. Volume 1 : Fundamental Algorithms. Addison-Wesley, 1968.
- [Knu69] D. E. Knuth. The Art of Computer Programming. Volume 2 : Seminumerical Algorithms. Addison-Wesley, 1969.
- [Knu73] D. E. Knuth. *The Art of Computer Programming. Volume 3 : Sorting and Searching.* Addison-Wesley, 1973.