Diskrete Algebraische Strukturen

Markus Junker Universität Freiburg

Sommersemester 1999

Inhaltsverzeichnis

ENDLICHE KOMBINATORIK	5
Mengen, Abbildungen, Partitionen	5
Abbildungen	7
Teilmengen und Binomialkoeffizienten	9
Mengenpartitionen und Stirling-Zahlen zweiter Art	11
Zahlpartitionen	12
Geordnete Zahlpartitionen	14
Kleine Zusammenfassung	14
Permutationen und Stirling-Zahlen erster Art	15
Diskrete Wahrscheinlichkeitstheorie	17
Bedingte Wahrscheinlichkeit	18
Produkträume	19
Zufallsvariablen	20
Erwartungswert und Varianz	21
Erzeugende Funktionen	22
Formale Potenzreihen	22
Zwei einfache Rekursionsgleichungen	23
Lösungsverfahren für lineare Rekursionsgleichungen endlicher Ordnung	25
Eine nicht lineare Rekursionsgleichung	26
Exponentielle erzeugende Funktionen	27
Anwendung auf die Bell-Zahlen	28
Noch ein Beispiel	29
Größenwachstum von Funktionen	29
Größenvergleich von Funktionen, Definitionen	29
Wie schnell wächst die Fakultätsfunktion?	32
Größenwachstum von Rekursionen	32

GRAPHEN	33
Definition und Begriffe	33 34
Darstellungen von Graphen Varianten von Graphen Anzahl der Graphen Wege, Abstand, Zusammenhang	34353536
Besondere Wege Euler-Züge Hamiltonsche Kreise Problem des Handlungsreisenden Kürzeste Wege Färbungen Eckenfärbungen Kantenfärbungen	37 38 39 39 40 40 42
Der Satz von Ramsey	42
Bäume	43
Gewichtete Paarungen	45 45 46 47 50
ALGEBRAISCHE STRUKTUREN	51
Untergruppen Nebenklassenzerlegung Faktorgruppen Ringe und Körper	535354
Ringe	54565759
Arithmetik in Hauptidealringen Rechnen mit Idealen	61 61 62 63

Diskrete Algebraisene strukturen

67

IVI. JUIIKCI

LITERATURVERZEICHNIS

Teil I: Endliche Kombinatorik

Problem: wieviele Objekte einer gewissen Art gibt es in Abhängigkeit von einer oder mehreren Größen? Etwa: wieviele Kohlenwasserstoffe, wieviele Alkohole mit $\mathfrak n$ Kohlenstoffatomen? wieviele Kaninchen (oder Computerviren) in der $\mathfrak n$ -ten Generation? wieviele Primzahlen $\leqslant \mathfrak n$? Wieviele Möglichkeiten, $\mathfrak a_1 + \cdots + \mathfrak a_n$ zu klammern?

Zu berechnen ist also eine Funktion $f: \mathbb{N} \to \mathbb{N}$. Mehrere Lösungsarten sind möglich. Etwa in absteigender Güte sind dies:

- (1) eine explizite Formel für f(n) mit wenig/viel Rechenaufwand;
- (2) eine Rekursionsformel für f(n + 1) in Abhängigkeit von $f(0), \dots, f(n)$;
- (3) eine Formel für die erzeugende Funktion $F(x) = \sum f(n)x^n$;
- (4) Schranken für das asymptotisches Verhalten: "wie schnell wächst f für $n \to \infty$ " (dies ist vor allem wichtig bei Komplexitätsbetrachtungen).

I.1 Mengen, Abbildungen, Partitionen

Voraussetzungen: "naive Mengenlehre". Kurze Zeichenerklärung:

```
\mathbb{N} die Menge \{0, 1, 2, 3, ...\}
```

 $A \subseteq M$ A ist Teilmenge von M.

 $A \subset M$ A ist echte Teilmenge von M.

 $M = \bigcup_{i \in I} M_i$ M ist die disjunkte Vereinigung der M_i ; ähnlich $A \cup B$.

|M| die Anzahl der Elemente von M, auch <u>Mächtigkeit</u> von M genannt. |M| ist entweder ein Element von \mathbb{N} oder ∞ .

 $\mathfrak{P}(M)$ Potenzmenge von M.

 $M \simeq N$ M ist in Bijektion mit N (keine Standardnotation).

☐ Beweisanfang bzw. –ende.

Seien in der Folge M,N endliche Mengen mit |M| = m und |N| = n. Sprechweise um der Einfachheit willen: M ist m-Menge, N ist n-Menge. Ähnlich: K ist k-Teilmenge von M.

Satz 1.1 (Additive Mächtigkeitsregeln)

(a) Angenommen $M \subseteq N$. Dann gilt $m \leqslant n$. Ferner gilt $M \subset N \iff m < n$ und $|N \setminus M| = n - m$.

$$\begin{aligned} \text{max}\{\mathfrak{m},\mathfrak{n}\} &\leqslant |M \cup N| \leqslant \mathfrak{n} + \mathfrak{m} \\ &0 \leqslant |M \cap N| \leqslant \text{min}\{\mathfrak{m},\mathfrak{n}\} \\ &\text{max}\{\mathfrak{m},\mathfrak{n}\} = |M \cup N| \iff |M \cap N| = \text{min}\{\mathfrak{m},\mathfrak{n}\} \iff (M \subseteq N \text{ oder } N \subseteq M) \\ &|M \cup N| = \mathfrak{n} + \mathfrak{m} \iff 0 = |M \cap N| \iff M,N \text{ disjunkt} \end{aligned}$$

- (c) Allgemeiner: $\left|\bigcup\limits_{i=0}^k M_i\right| = \sum\limits_{i=0}^k |M_i|.$
- (d) $|M| + |N| = |M \cup N| + |M \cap N|$
- ☐ Einfaches Nachrechnen.

Übung: Welche der Rechenregeln sind sinnvoll und gelten für unendliche Mengen?

Punkt (d) kann man verallgemeinern zu

Satz 1.2 (Prinzip der Inklusion-Exklusion oder Sylvestersche Siebformel)

Seien M_1, \ldots, M_k endliche Mengen. Dann gilt:

$$\left| M_1 \cup \dots \cup M_k \right| = \sum_{\emptyset \neq I \subset \{1, \dots, k\}} (-1)^{|I|+1} \cdot \left| \bigcap_{i \in I} M_i \right|$$

☐ Beweis durch Induktion nach k:

Der Induktionsanfang k = 2 ist durch Satz 1.1 (d) gegeben. Für k > 2 gilt:

$$\begin{split} \left| M_1 \cup \dots \cup M_k \right| &= \left| M_1 \cup \dots \cup M_{k-1} \right| + \left| M_k \right| - \left| (M_1 \cup \dots \cup M_{k-1}) \cap M_k \right| \\ &= \left| M_1 \cup \dots \cup M_{k-1} \right| + \left| M_k \right| - \left| (M_1 \cap M_k) \cup \dots \cup (M_{k-1} \cap M_k) \right| \\ &= \sum_{\emptyset \neq I \subseteq \{1, \dots, k-1\}} (-1)^{|I|+1} \cdot \left| \bigcap_{i \in I} M_i \right| + \left| M_k \right| - \sum_{\emptyset \neq I \subseteq \{1, \dots, k-1\}} (-1)^{|I|+1} \cdot \left| \bigcap_{i \in I} (M_i \cap M_k) \right| \\ &= \sum_{\emptyset \neq I \subseteq \{1, \dots, k\}} (-1)^{|I|+1} \cdot \left| \bigcap_{i \in I} M_i \right| \end{split}$$

Die erste Gleichheit ergibt sich wieder aus Satz 1.1 (d); für die letzte Gleichheit muß man prüfen, daß alle nicht-leeren Teilmengen von $\{1, \ldots, k\}$ in der vorletzten Zeile genau einmal und mit dem richtigen Vorzeichen vorkommen.

Setzt man $\bigcap_{i \in \emptyset} M_i = M_1 \cup \cdots \cup M_k$ (eine sinnvolle und übliche Konvention, wenn man in der Booleschen Algebra $\mathfrak{P}(M_1 \cup \cdots \cup M_k)$ arbeitet), so ergibt sich die einprägsamere Formel:

$$\sum_{\mathrm{I}\subset\{1,\ldots,k\}}(-1)^{|\mathrm{I}|}\cdot \big|\bigcap_{\mathfrak{i}\in\mathrm{I}}M_{\mathfrak{i}}\big|=0$$

Satz 1.3 (Multiplikative Mächtigkeitsregeln)

- (a) $|M \times N| = mn$.
- **(b)** Allgemeiner: $|M_1 \times \cdots \times M_k| = |M_1| \cdots |M_k|$.
- $\textbf{(c)} \ \ \textit{Insbesondere:} \ |M^k| = \mathfrak{m}^k, \ \textit{wobei} \ M^k := \underbrace{M \times \cdots \times M}_{k \ \textit{mal}}, \ \textit{also} \ M^1 := M \ \textit{und} \ M^0 := \{\emptyset\}.$
- ☐ Ebenfalls einfaches Nachrechnen.

 $M^0 = \{\emptyset\}$ betrachte man am besten als Konvention. Insbesondere gilt also $|M^0| = 1$ für jede Menge M. Da man $|M^n| = \mathfrak{m}^n$ für \mathfrak{m} -Mengen M möchte, setzt man meist $0^0 = 1$ fest!

Abbildungen

Definition 1.1

$$\left. \begin{array}{c} Abb(M,N) = {}^MN \\ Inj(M,N) \\ Surj(M,N) \\ Bij(M,N) \end{array} \right\} \ \ sei \ die \ Menge \ aller \left\{ \begin{array}{c} Abbildungen \ (Funktionen) \\ Injektionen \\ Surjektionen \\ Bijektionen \end{array} \right\} f: M \rightarrow N$$

Dabei heißt $f: M \to N$ <u>injektiv</u> falls $f(m) \neq f(m')$ für alle $m, m' \in M$ mit $m \neq m'$; f heißt <u>surjektiv</u>, falls es zu jedem $n \in N$ ein $m \in M$ mit f(m) = n gibt; f heißt bijektiv, falls f injektiv und surjektiv ist.

Satz 1.4 Sei $f: M \rightarrow N$ gegeben.

- (a) Ist f bijektiv, so |M| = |N|.
- **(b)** Ist f surjektiv, so $|M| \ge |N|$. Für endliches M gilt dann $|M| = |N| \iff$ f bijektiv.
- (c) Ist f injektiv, so $|M| \le |N|$. Für endliches N gilt dann $|M| = |N| \iff$ f bijektiv.
- \square (a) ist so etwas wie das Grundprinzip des Zählens und intuitiv klar. Ist $f:M\to N$ surjektiv, so gibt es eine Teilmenge $M_0\subseteq M$, daß die auf M_0 eingeschränkte Abbildung bijektiv ist (für jedes $n\in N$ nehme man ein Urbild). Ist $f:M\to N$ injektiv, so ist die Einschränkung $f:M\to Bild(f)\subset N$ bijektiv. Daraus ergeben sich (b) und (c). \square

Der zweite Teil von (b) bzw. (c) gilt nicht für unendliche Mengen: z.B. ist die Abbildung $n\mapsto 2n$ eine injektive, aber nicht surjektive Abbildung $\mathbb{N}\to\mathbb{N}$.

Satz 1.4 (c) ergibt umformuliert das sogenannte <u>Schubfachprinzip</u>. Für eine reelle Zahl r definieren wir zunächst $\lceil r \rceil$ als die kleinste ganze Zahl, die nicht kleiner als r ist ("obere <u>Gaußklammer"</u>) und $\lfloor r \rfloor$ als die größte ganze Zahl, die nicht größer als r ist ("untere <u>Gaußklammer"</u>). Also z. B. $\lceil \pi \rceil = 4$, $\lfloor \pi \rfloor = 3$, $\lceil -\pi \rceil = -3$, $\lfloor -\pi \rfloor = -4$, $\lceil 2 \rceil = \lfloor 2 \rfloor = 2$.

Satz 1.5 (Schubfachprinzip) Ist $f: M \to N$ gegeben und |M| > |N|, so gibt es $m, m' \in M$ mit $m \neq m'$ und f(m) = f(m').

Allgemeiner: für $k := \left\lceil \frac{|M|}{|N|} \right\rceil$ gibt es eine k-Teilmenge von M, auf der f konstant ist.

Satz 1.6 (Exponentielle Mächtigkeitsregeln)

- (a) $|Abb(M, N)| = |MN| = n^m$
- **(b)** Spezialfall: $|\mathfrak{P}(M)| = 2^m$, da $\mathfrak{P}(M) \simeq {}^M\{0,1\}$.
- (c) Spezialfall: $|N^k| = n^k$, da $N^k \simeq {}^{k-Menge}N$.

 \square (a): für jedes Element aus M hat man $\mathfrak m$ Möglichkeiten, ein Bild zu wählen. Die Bijektion in (b) geht über die <u>charakteristische Funktion</u> einer Teilmenge, die jedem Element dieser Teilmenge 1, jedem anderen Element 0 zuordnet. Die Bijektion in (c) entspricht den Koordinaten, d.h. der Abbildung $\{1,\ldots,k\}\to N$, $\mathfrak i\mapsto \mathfrak n_{\mathfrak i}$, wird das Tupel $(\mathfrak n_1,\ldots,\mathfrak n_k)\in N^k$ zugeordnet.

Übung: Man vergewissere sich, daß in den Sonderfällen $M = \emptyset$ bzw. $N = \emptyset$ alles stimmt.

Als erstes schwierigeres Abzählungsproblem fragen wir uns nun, wieviele Injektionen, Surjektionen und Bijektionen von M nach N es gibt. Man kann sich leicht überlegen, daß dies nur von |M| und |N| abhängt, also nicht von der speziellen Wahl der Mengen. Der folgende Satz faßt die Ergebnisse zusammen; einige Symbole darin werden erst später definiert werden.

 \Box Die Anzahl der allgemeinen Abbildungen haben wir bereits bestimmt. Für die Anzahl der Injektionen wählt man eine Aufzählung von M: für das Bild des ersten Elements hat man n Möglichkeiten, für das des zweiten dann noch n – 1, usw. Für m = n liefert dies auch die Formel für die Bijektionen, die es nur zwischen gleichmächtigen Mengen geben kann. Alternativ besteht eine Injektion f aus der Wahl einer m-Teilmenge von N, deren Anzahl mit $\binom{n}{m}$ bezeichnet wird, als Bild von f, und einer aus m! Bijektion mit M.

Die Anzahl der Surjektionen ist $|Abb(M,N)\setminus\bigcup_{\mathfrak{n}_0\in N}Abb(M,N\setminus\{\mathfrak{n}_0\})|$, was man mit der Siebformel berechnen und durch Binomialkoeffizienten zur linken Formel vereinfachen kann. Alternativ besteht eine Surjektion aus einer Äquivalenzrelation auf M mit \mathfrak{n} Klassen und einer Bijektion der Klassen mit N. Aus der Definition 1.3 der Stirling-Zahlen ergibt sich die zweite Formel.

Satz 1.8
$$n^m = \sum_{j=0}^m \binom{n}{j} \cdot j! \cdot S_{m,j}$$

$$n! = \sum_{j=0}^n (-1)^j \binom{n}{j} \cdot (n-j)^n$$

□ Da jede Abbildung eine Surjektion auf ihr Bild ist, kann man |Abb(M,N)| auch durch die rechte Seite der ersten Formel berechnen: j durchläuft mögliche Größen der Bildes; $\binom{n}{j}$ bezeichnet die Anzahl der Möglichkeiten, ein Bild der Größe j zu wählen; es folgt die Anzahl der Surjektionen auf eine j-Menge. Die zweite Formel bestimmt rechts |Surj(N,N)|; dies ist aber nach Satz 1.4 (b) gleich |Bij(N,N)|.

Teilmengen und Binomialkoeffizienten

Definition 1.2 Sei M m-Menge. Die Anzahl der k-Teilmengen von M wird mit $\binom{\mathfrak{m}}{k}$ bezeichnet, dem sogenannten <u>Binomialkoeffizienten</u> " \mathfrak{m} über k".

Man überlegt sich leicht, daß der Binomialkoeffizienten nur von |M| und k abhängt, also wohldefiniert ist. Im Beweis von Satz 1.7 wurde bereits angesprochen, daß jede Injektion $K \to M$ einer k-Teilmenge von M mit einer Aufzählung entspricht. Folglich gilt $\left| \text{Inj}(K,M) \right| = \left| \text{Bij}(K,K) \right| \cdot \left| k$ -Teilmengen von $M \right| = k! \cdot {m \choose k}$.

Satz 1.9 (Eigenschaften der Binomialkoeffizienten)

Explizite Formel:

$$\binom{\mathfrak{m}}{k} = \frac{\mathfrak{m}!}{k! \, (\mathfrak{m} - k)!} = \frac{\mathfrak{m}(\mathfrak{m} - 1) \cdots (\mathfrak{m} - k + 1)}{k!} = \frac{\mathfrak{m}}{k} \cdot \frac{\mathfrak{m} - 1}{k - 1} \cdots \frac{(\mathfrak{m} - k + 1)}{1}$$

einige konkrete Werte:

$$\binom{m}{k} = 0 \quad \text{für } k > m \qquad \binom{m}{0} = \binom{m}{m} = 1 \qquad \binom{m}{1} = \binom{m}{m-1} = m$$

Komplementformel:

Summenformel:

$$\binom{m}{k} = \binom{m}{m-k} \qquad \qquad \sum_{k=0}^m \binom{m}{k} = 2^m$$

Rekursionsformel:

$$\binom{m+1}{k} = \binom{m}{k-1} + \binom{m}{k} \quad \text{für } k > 0$$

$$k\binom{m}{k}=m\binom{m-1}{k-1}=(m-k+1)\binom{m}{k-1}$$

 \square Die explizite Formel ergibt sich aus den beiden Formel für die Anzahl der Injektionen in Satz 1.7. Die konkreten Werte sind klar nach Definition. Die Komplementformel gilt, da jede k-Teilmenge per Komplementbildung genau einer (n-k)-Teilmenge entspricht. Die Summenformel folgt aus zwei Arten, die Mächtigkeit der Potenzmenge zu berechnen.

Zum Beweis der Rekursionsformel betrachtet man ein festes Element der (m+1)-Menge: eine k-Teilmenge enthält entweder dieses Element und entspricht dann einer (k-1)-Teilmenge der restlichen m-Menge; oder sie enthält es nicht und entspricht dann einer k-Teilmenge der restlichen m-Menge.

In der letzten Formel bezeichnet die linke Seite die Anzahl der Möglichkeiten, in einer m-Menge eine k-Teilmenge und in dieser ein Element auszuwählen. Alternativ kann man ein Element aus der m-Menge und eine (k-1)-Teilmenge aus dem Rest (Mitte) oder eine (k-1)-Teilmenge aus der m-Menge und ein Element aus dem Rest (rechts) wählen. \square

Aus der Rekursionsformel ergibt sich die Möglichkeit, die Binomialkoeffizienten im sogenannte Pascalschen Dreieck anzuordnen und zu berechnen:

m							k =	0						$\Sigma = 2^{m}$
0							1		1					1
1						1		1		2				2
2					1		2		1		3			4
3				1		3		3		1		4		8
4			1		4	+	6		4		1			16
5		1		5		10		10		5		1		32
6	1		6		15		20		15		6		1	64

Satz 1.10 (Binomischer Satz)

$$(x+y)^m = \sum_{k=0}^m {m \choose k} x^k y^{m-k}$$
 für $x,y \in \mathbb{C}, m \in \mathbb{N}$

 \square Seien zunächst $x,y \in \mathbb{N}$. Dann steht links die Anzahl der Abbildungen einer \mathfrak{m} -Menge in die disjunkte Vereinigung einer x- und einer y-Menge. Diese berechnet sich aber auch folgendermaßen: für zwischen 0 und \mathfrak{n} varriierendem k die Auswahl einer k-Menge aus der \mathfrak{m} -Menge, einer Abbildung der k-Menge in die x-Menge und einer Abbildung der verbleibenden $(\mathfrak{n}-k)$ -Menge in die y-Menge.

Für beliebige komplexe Zahlen x, y folgt das Ergebnis nun aus der Tatsache, daß zwei auf den natürlichen Zahlen übereinstimmende Polynome gleich sind.

Übung: Man beweise den binomischen Satz per Induktion nach m.

Es gibt auch sogenannte <u>Polynomialkoeffizienten</u> (auch <u>Multinomialkoeffizienten</u> gennant):

$$\binom{\mathfrak{m}}{k_1,\ldots,k_r}:=\frac{\mathfrak{m}!}{k_1!\cdots k_r!},$$

wobei stets $k_1 + \cdots + k_r = m$ gelten soll. Speziell ist also $\binom{m}{k} = \binom{m}{k,m-k}$. Die Polynomialkoeffizienten kann man auch kombinatorisch definieren als die Menge der Abbildungen einer m-Menge M nach $\{1,\ldots,r\}$, wobei genau k_i Elemente auf j abgebildet werden (Übung!).

Satz 1.11 (Polynomischer Satz)

$$(x_1+\cdots+x_r)^m=\sum_{k_1+\cdots+k_r=m}\binom{m}{k_1,\ldots,k_r}\cdot x_1^{k_1}\cdot x_2^{k_3}\cdots x_r^{k_r}\qquad \textit{für}\ x_i\in\mathbb{C}, m\in\mathbb{N}$$

☐ Analog zum binomischen Satz oder per Induktion nach r.

Mengenpartitionen und Stirling-Zahlen zweiter Art

Definition 1.3 Eine <u>k-Partition</u> einer Menge M ist eine Darstellung $M = M_1 \cup ... \cup M_k$ mit $M_i \neq \emptyset$. Eine <u>Partition</u> von M ist eine k-Partition für ein $k \in \mathbb{N}$.

Die Anzahl der k-Partitionen von M heiße $S_{\mathfrak{m},k}$, die sogenannten <u>Stirling-Zahlen zweiter</u> <u>Art</u>. Die Anzahl der Partitionen von M heiße $B_{\mathfrak{m}}$, die sogenannten <u>Bell-Zahlen</u>.

In einer Partition heißen die M_i "Blöcke" oder auch "Klassen", da jede k-Partition von M einer Äquivalenzrelation auf M mit den k Äquivalenzklassen M_1, \ldots, M_k entspricht. Die m-te Bellzahl B_m ist also auch die Anzahl der Äquivalenzrelationen auf einer m-Menge.

"Partition" ist der zu "Teilmenge" duale Begriff, wie "Surjektion" zu "Injektion". Eine Surjektion $M \to K$ entspricht nämlich einer k-Partition von M mit einer Aufzählung der Blöcke. Folglich gilt $|Surj(M,K)| = |Bij(K,K)| \cdot |k$ -Partitionen von $M| = k! \cdot S_{n,k}$.

Satz 1.12 (Eigenschaften der Stirling-Zahlen zweiter Art)

Explizite Formel:

$$S_{m,k} = \frac{1}{k!} \sum_{i=0}^{k} (-1)^{i} {k \choose j} (k-j)^{m} = \frac{1}{k!} \sum_{i=0}^{k} (-1)^{k-j} {k \choose j} j^{m} = \sum_{i=0}^{k} (-1)^{k-j} \frac{j^{m}}{j!(k-j)!}$$

einige konkrete Werte:

$$S_{\mathfrak{m},\mathfrak{m}}=0 \quad \text{ für alle } \mathfrak{m}\geqslant 0 \qquad S_{\mathfrak{m},k}=0 \quad \text{ für } k>\mathfrak{m}$$

$$S_{m,0} = 0$$
 $S_{m,1} = 1$ $S_{m,2} = 2^{m-1} - 1$ $S_{m,m-1} = {m \choose 2}$ je für $m > 0$

Rekursionsformel:

$$S_{m+1,k} = S_{m,k-1} + k \cdot S_{m,k}$$
 für $k > 0$

☐ Die explizite Formel ergibt sich aus den beiden Formel für die Anzahl der Surjektionen in Satz 1.7.

Eine Partition in zwei Blöcke entspricht der Auswahl einer Teilmenge, die weder leer noch das Ganze ist. Dabei wird aber jede Partition doppelt gezählt: also $S_{\mathfrak{m},2}=\frac{1}{2}(|\mathfrak{P}(M)|-2)$ für eine \mathfrak{m} -Menge M. Eine Partition einer \mathfrak{m} -Menge in $\mathfrak{m}-1$ Blöcke entspricht der Auswahl einer 2-Teilmenge: dem einzigen Block, der aus mehr als einem Element besteht.

Für die Rekursionsformel nimmt man eine k-Partition einer (m+1)-Menge und betrachtet darin ein festes Element. Entweder dieses bildet selbst einen Block der Partition und es

bleibt eine (k-1)-Partition der restlichen $\mathfrak m$ Elemente; oder es bleibt eine k-Partition der restlichen $\mathfrak m$ Elemente und es gibt k Möglichkeiten, zu welchem Block das gesonderte Element gehört.

 $S_{0,0}=1$ kann man als Konvention auffassen, um die Gültigkeit von Rekursionsformeln zu erhalten. Man kann dem aber auch Sinn verleihen, indem man die Vereinigung von 0 Mengen als Partition von \emptyset ansieht, also $\emptyset=\bigcup_{i\in\emptyset}M_i$.

Übung: Man überprüfe, daß die Formel für die Anzahl der Surjektionen auch für dies Sonderfälle $M=\emptyset$ bzw. $K=\emptyset$ gilt.

Aus der Rekursionsformel ergibt sich die Darstellung und Berechnung der Stirling-Zahlen zweiter Art im sogenannten Stirling-Dreieck zweiter Art:

m						k =	0					$\Sigma = B_{\mathfrak{m}}$
0						1		1				1
1					0		1		2			1
2				0		1		1		3		2
3			0		1		3		1			5
4		0		1		7	$+k\cdot$	6		1		15
5	0		1		15		25		10		1	52

Satz 1.13 (Eigenschaften der Bell-Zahlen)

$$B_0 = 1$$
 $B_m = \sum_{k=0}^m S_{m,k}$ $B_{m+1} \stackrel{(1)}{=} \sum_{k=0}^m {m \choose k} B_k \stackrel{(2)}{=} \sum_{j=0}^m (j+1) \cdot S_{m,j}$

 \square Die ersten beiden Formeln gelten per Definition. Sei nun eine Partition einer (m+1)-Menge gegeben; ein Element wird wiederum ausgesondert. Dieses Element lag in einem Block der Größe m-k+1: also erhält man die Partition auch durch eine Auswahl der m-k anderen Elemente dieses Blocks $(\binom{m}{m-k})=\binom{m}{k}$ Möglichkeiten) und einer Partition der restlichen k Elemente (B_k) Möglichkeiten). Dies ergibt die Gleichheit (1).

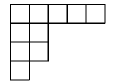
Man kann aber auch die Anzahl j der Blöcke der auf den restlichen \mathfrak{m} Elementen induzierten Partition betrachten. Das gesonderte Element kann ich jedem Block hinzufügen oder als eigenen Block, was $\mathfrak{j}+1$ Möglichkeiten für jedes \mathfrak{j} und damit Gleichheit (2) liefert. \square

Zahlpartitionen

Eine <u>Zahlpartition</u> der natürlichen Zahl m ist eine Darstellung $m=m_1+\cdots+m_k$ mit $m_i\geqslant 1$ für alle i, wobei die Reihenfolge der Summanden keine Rolle spiele. Ohne Einschränkung kann man also $m_1\geqslant m_2\geqslant \ldots\geqslant m_k$ annehmen. Eine solche Zahlpartition von m in k Stücke entspricht einer k-Partition einer m-Menge, deren Elemente nicht zu unterscheiden sind. Die m_i sind dann die Mächtigkeiten der Blöcke.

Definition 1.4 Die Anzahl der Zahlpartition von \mathfrak{m} in k Stücke sei $P_{\mathfrak{m},k}$. Die Anzahl der Zahlpartitionen von \mathfrak{m} sei $P_{\mathfrak{m}}$.

Die Darstellung einer Zahlpartition erfolgt oft durch ein <u>Ferrers</u> oder <u>Young-Diagramm</u> (in der Literatur oft auch gedreht oder gespiegelt):



Ferrers-Diagramm für die Partition 10 = 5 + 2 + 2 + 1.

Satz 1.14 (Eigenschaften der Zahlpartitionszahlen)

einige konkrete Werte:

$$\begin{array}{ll} P_{0,0}=1 & P_{m,2}=\left\lfloor\frac{m}{2}\right\rfloor & P_{m,k}=0 \ \ \text{für} \ \ k>m \\ \\ P_{m,0}=0 & P_{m,1}=P_{m,m-1}=P_{m,m}=1 & \text{für} \ \ m>0 \end{array}$$

Rekursionsformeln:

$$\begin{split} P_{\mathfrak{m},k} &= \sum_{j=0}^k P_{\mathfrak{m}-k,j} & P_{\mathfrak{m},k} = P_{\mathfrak{m}-k} \; \textit{falls} \; \; 2k \geqslant m & P_{\mathfrak{m},k} \leqslant P_{\mathfrak{m}-k} \\ &\textit{insbesondere:} & P_{\mathfrak{m},\mathfrak{m}-3} = 3 \; \textit{für} \; \; \mathfrak{m} \geqslant 6 & P_{\mathfrak{m},\mathfrak{m}-2} = 2 \; \textit{für} \; \; \mathfrak{m} \geqslant 4 \end{split}$$

 \square Die konkreten Werte überlegt man sich leicht. Für $P_{\mathfrak{m},2}$ liefert jedes \mathfrak{n} mit $\frac{\mathfrak{m}}{2} \leqslant \mathfrak{n} \leqslant \mathfrak{m}$ die Partition $\mathfrak{m} = \mathfrak{n} + (\mathfrak{m} - \mathfrak{n})$.

Die Rekursionformeln ergeben sich aus dem Wegstreichen der ersten Spalte im Young–Diagramm; bei einer $P_{m,k}$ -Partition besteht diese aus genau k Kästchen, also bleibt eine Partition von m-k in maximal k Stücke. Falls $m-k \le k$, d.h. falls $2k \ge m$, so ist dies eine beliebige Zahlpartition von m-k, woraus sich die nächste Formel ergibt. Im allgemeinen erlaubt aber m-k aber weitere Partitionen, nämlich in mehr als k Stücke, daher die Ungleichung.

$$\begin{array}{l} P_{m,m-k} \text{ wird also konstant} = P_k \text{ ab } m = 2k. \text{ Zum Beispiel } P_{m,m-3} = P_3 = 3 \text{ für } m \geqslant 6, \\ \text{n\"{a}mlich } m = 4 + \underbrace{1 + \cdots + 1}_{m-4 \text{ mal}} = 3 + 2 + \underbrace{1 + \cdots + 1}_{m-5 \text{ mal}} = 2 + 2 + 2 + \underbrace{1 + \cdots + 1}_{m-6 \text{ mal}}. \end{array}$$

Bemerkung: Für die Partitionszahlen Pm gibt es folgende Rekursionsgleichung:

$$P_{\mathfrak{m}} = \sum_{k=0}^{\mathfrak{m}} P_{\mathfrak{m},k} = \sum_{k>0} (-1)^{k} \left(P_{\mathfrak{m} - \frac{1}{2}k(3k-1)} + P_{\mathfrak{m} - \frac{1}{2}k(3k+1)} \right)$$

mit der Konvention $P_m=0$ für negative m. (In Wirklichkeit ist die Summe also endlich). Ein (nicht ganz einfacher) Beweis hierfür findet sich in dem Buch von Cameron [2], 13.2.3. Explizite Formeln für die Partitionszahlen $P_{m,k}$ und P_m sind nicht bekannt.

IVI. Julik

Aus der Rekursionsgleichung ergibt sich wiederum eine Berechnungsmethode im Zahlpartitionsdreiecks: die Summe der oberen Zeile eines in der linken Diagonale beginnenden Dreiecks ergibt die Spitze.

m								k	=	0								$\Sigma = P_{\mathfrak{m}}$
0									1		1							1
1								0		1		2						1
2							0		1		1		3					2
3						0		1		1		1		4				3
4					0		1		2		1		1		5			5
5			\	0		1		2		2	/	1		1		6		7
6			0	\	1		3		3	/	2		1		1		7	11
7		0		1	\	3		4	/	3		2		1		1		15
8	0		1		4		5	/	5		3		2		1		1	22
							\/											

Geordnete Zahlpartitionen

Eine geordnete Zahlpartition der natürlichen Zahl \mathfrak{m} ist eine Darstellung $\mathfrak{m}=\mathfrak{m}_1+\cdots+\mathfrak{m}_k$ mit $\mathfrak{m}_i\geqslant 1$ für alle \mathfrak{i} , unter Beachtung der Reihenfolge der Summanden. Etwa sind 3=1+2 und 3=2+1 verschiedene geordnete Zahlpartitionen von 3.

Satz 1.15 Die Anzahl der geordneten Zahlpartition von m in k Stücke ist

$$\begin{pmatrix} m-1\\ k-1 \end{pmatrix} \ \mbox{f\"ur} \ \ m\geqslant 1, k\geqslant 1$$

$$0 \ \ \mbox{f\"ur} \ \ m=1, k=0 \ \mbox{oder} \ \mbox{f\"ur} \ \ k>m$$

$$1 \ \ \mbox{f\"ur} \ \ m=k=0$$

 \square Man betrachte die Zahlen $\alpha_1:=m_1,\ \alpha_2:=m_1+m_2,...,\alpha_{k-1}:=m_1+\cdots+m_{k-1}.$ Diese bilden eine (k-1)-Teilmenge von $\{1,\ldots,m-1\}$. Umgekehrt gibt erhält man aus $1\leqslant \alpha_1\leqslant \ldots\leqslant \alpha_{k-1}\leqslant m$ eine Zahlpartition durch Differenzenbildung: $m_1:=\alpha_1,\ m_2:=\alpha_2-\alpha_1,\ldots,m_{k-1}:=\alpha_{k-1}-\alpha_{k-2}$ und $m_k:=m-\alpha_{k-1}.$ Es gibt also genauso viele geordnete Zahlpartition von m in k Stücke wie (k-1)-Teilmengen einer (m-1)-Menge. \square

Kleine Zusammenfassung

Wir haben vier Arten von Partitionen von einer m-Menge in k Blöcke untersucht:

Blöcke	ungeordnet	angeordnet
Elemente	Anzał	l Anzahl
ununterscheidbar	Zahlpartition $P_{\mathfrak{m},k}$	geordnete Zahlpartitionen $\binom{m-1}{k-1}$
unterschieden	Mengenpartition $S_{\mathfrak{m},k}$	Surjektion $k! \cdot S_{\mathfrak{m},k}$

Ähnlich kann man vier verschiedene Arten von Auswahlen von k Elementen aus einer m-Menge betrachten:

Auswahl	ungeordnet		angeordnet	
Wiederholungen		Anzahl		Anzahl
nicht erlaubt	Teilmenge	$\binom{\mathfrak{m}}{k}$	Injektion	$k! \cdot {m \choose k}$
erlaubt	"Multiteilmenge"	$\binom{m+k-1}{k}$	beliebige Abbildung	k^{m}

Das einzige bislang noch nicht bewiesene Ergebnis darin ist:

Satz 1.16 Die Anzahl der k-elementigen Multiteilmengen einer m-Menge ist $\binom{m+k-1}{k}$.

□ Diese Anzahl kann man auf geordnete Zahlpartitionen zurückführen. Dazu komme die Zahl i in der Multiteilmenge α_i mal vor. Um Zahlen $\geqslant 1$ zu erhalten, betrachten wir $b_i := \alpha_i + 1$. Die b_i bilden dann eine geordnete Zahlpartition von $\sum_{i=1}^m b_i = \sum_{i=1}^m (\alpha_i + 1) = k + m$ in m Stücke. Deren Anzahl ist nach Satz 1.15 $\binom{m+k-1}{m-1} = \binom{m+k-1}{k}$.

Permutationen und Stirling-Zahlen erster Art

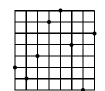
Eine <u>Permutation</u> einer Menge M ist eine Bijektion von M auf M. Die Menge der Permutationen von M heißt die <u>symmetrische Gruppe</u> auf M und wird mit $\underline{Sym(M)}$, S_M oder \mathfrak{S}_M bezeichnet. Für $M=\{1,\ldots,m\}$ schreibt man auch $\underline{Sym(m)}$ usf. Eine Permutation $\sigma\in Sym(n)$ hat einerseits den "aktiven" Aspekt einer Abbildung $i\mapsto \sigma(i)$; andererseits den "passiven" Aspekt der Anordnung der Zahlen $1,\ldots,m$ als $\sigma(1),\sigma(2)\cdots\sigma(m)$. Einige der vielen Darstellungsmöglichkeiten sind:

32478516

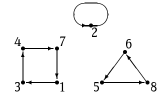
Zyklenzerlegung: (4713)(586)(2)

Wort:

Funktionsgraph:



Graph:



Die Zusammenhangskomponenten des Graphen rechts heißen Zyklen der Permutation. Genauer ist ein Zyklus (der Länge \mathfrak{l}) eine Folge $\mathfrak{a}_1\ldots\mathfrak{a}_{\mathfrak{l}}$ von Zahlen aus $1,\ldots,\mathfrak{m}$ mit $\sigma(\mathfrak{a}_{\mathfrak{l}})=\mathfrak{a}_{\mathfrak{l}+1}$ für $\mathfrak{i}=1,\ldots,\mathfrak{l}-1$ und $\sigma(\mathfrak{a}_{\mathfrak{l}})=\mathfrak{a}_{\mathfrak{l}}$. Ein Zyklus der Länge 1 heißt <u>Fixpunkt</u> der Permutation. Jede Permutation läßt sich als "Produkt" ihrer Zyklen schreiben wie im obigen Beispiel; die Schreibweise ist eindeutig bis auf Reihenfolge der Zyklen und zyklische Vertauschung der Elemente in jedem Zyklus. Beginnt man jeden Zyklus mit dem kleinsten Element und den nächsten Zyklus mit dem minimalen noch verbleibenden Element, erhält man eine kanonische Schreibweise. Im Beispiel wäre dies (1347)(2)(586).

Definition 1.5 Die Anzahl der Permutationen von \mathfrak{m} Elementen mit k Zyklen heißt die <u>Stirling-Zahl erster Art</u> $s_{\mathfrak{m},k}$.

Die Zyklenzerlegung liefert offenbar eine Partition einer \mathfrak{m} -Menge mit einer zyklischen Ordnung auf jedem Block. Insbesondere gilt also $s_{\mathfrak{m},k} \leqslant S_{\mathfrak{m},k}$ für alle \mathfrak{m},k . Jede Permutation ist bestimmt durch: 1. den Typ der Partition, d.h. die Anzahl der Zyklen von gegebener Länge; 2. die Zuordnung der Zahlen zu den Blöcken; 3. eine zyklische Ordnung auf jedem Block. Nehmen wir an, daß es \mathfrak{b}_i Zyklen der Länge \mathfrak{i} gibt, so gilt also

$$s_{m,k} = \sum \left\{ \frac{m!}{b_1! \cdots b_m! 1^{b_1} \cdots m^{b_m}} \, \middle| \, \sum_{i=1}^m b_i = k, \sum_{i=1}^m i b_i = m \right\}$$

Diese Formel ist allerdings für praktische Belange wenig nützlich.

Satz 1.17 (Eigenschaften der Stirling-Zahlen erster Art)

einige konkrete Werte:

$$s_{\,\mathfrak{m},\,\mathfrak{m}}=1 \quad \text{ für alle } \, \mathfrak{m}\geqslant 0 \qquad \quad s_{\,\mathfrak{m},\,k}=0 \quad \text{ für } \, k>\mathfrak{m} \qquad \qquad \text{ für } \, \mathfrak{m}>0:$$

$$s_{m,0} = 0$$
 $s_{m,1} = (m-1)!$ $s_{m,2} = (m-1)! \left(1 + \frac{1}{2} + \dots + \frac{1}{m-1}\right)$ $s_{m,m-1} = {m \choose 2}$

Rekursionsformel:

Summenformel:

$$s_{m+1,k} = s_{m,k-1} + m \cdot s_{m,k}$$
 für $k > 0$
$$\sum_{k=0}^{m} s_{m,k} = m!$$

 \square Für die Rekursionsformel nimmt man wie üblich ein Element heraus. Dieses war entweder ein Fixpunkt und es bleibt eine Permutation von $\mathfrak m$ Elementen mit k-1 Zyklen. Oder es bleiben k Zyklen übrig: dann gibt es $\mathfrak m$ Möglichkeiten, wie man das ausgesonderte Element wieder einfügen kann, nämlich hinter jeder Zahl in deren Zyklus.

Per Induktion nach m berechnet man dann

$$s_{\mathfrak{m}+1,2} = s_{\mathfrak{m},1} + \mathfrak{m} \cdot s_{\mathfrak{m},2} = (\mathfrak{m}-1)! + \mathfrak{m} \cdot (\mathfrak{m}-1)! \left(1 + \frac{1}{2} + \dots + \frac{1}{\mathfrak{m}-1}\right) = \mathfrak{m}! \left(1 + \frac{1}{2} + \dots + \frac{1}{\mathfrak{m}}\right).$$
 Alles andere gilt offensichtlich per Definition.

Als letztes Zahlendreieck erhalten wir das Stirling-Dreieck erster Art. Man beachte die Ähnlichkeiten und Unterschiede zum Stirling-Dreieck zweiter Art!

m							k =	0					$\Sigma =$	m!
0							1		1					1
1						0		1		2				1
2					0		1		1		3			2
3				0		2		3		1				6
4			0		6		11		6		1			24
5		0		24		50		35		10		1		120

Bemerkung: $\left\{1,x,x^2,\dots,x^n\right\}$ und $\left\{1,x,x(x-1),\cdots,x(x-1)\cdots(x-n+1)\right\}$ sind Basen des Vektorraums $\mathbb{C}_n\left[x\right]$ der Polynome über \mathbb{C} vom Grad $\leqslant n$. Name und Zusammenhang der Stirling–Zahlen erklärt sich daraus, daß sie die Einträge der Basiswechselmatrizen sind; genauer gilt:

Satz 1.18
$$x^n = \sum_{k=0}^n S_{n,k} \cdot x(x-1) \cdots (x-k+1)$$

$$x(x-1) \cdots (x-n+1) = \sum_{k=0}^n (-1)^{n-k} s_{n,k} \cdot x^k$$

In der Literatur werden daher auch oft die $(-1)^{n-k}s_{n,k}$ als Stirling–Zahlen erster Art bezeichnet.

 \square Nach Satz 1.8 gilt die erste Formel für alle natürlichen Zahlen x, damit sind aber schon die beiden Polynome gleich. Die zweite Formel beweist man z.B. durch Induktion nach n mit Hilfe der Rekursionsformel (Übung!). \square

Satz 1.19 Die Anzahl der fixpunktfreien Permutationen von m Elementen ist

$$m! \cdot \sum_{j=0}^{m} \frac{(-1)^{j}}{j!}$$

 \square Inklusion–Exklusion für die Mengen S_i der Permutationen, die i als Fixpunkt haben (Übung). \square

Binomialkoeffizienten, Partitions- und Stirling-Zahlen sind kombinatorische Grundzahlen, auf die man viele kombinatorische Probleme zurückführen kann. Ein solches Problem wird als gelöst gelten, wenn man eine einfache explizite Formel gefunden hat, in welcher diese Zahlen vorkommen.

1.2 Diskrete Wahrscheinlichkeitstheorie

Kombinatorische Probleme und Ergebnisse lassen sich oft wahrscheinlichkeitstheoretisch formulieren. Zum Beispiel könnte man Satz 1.19 auch folgendermaßen formulieren: "eine zufällige Permuation ist mit Wahrscheinlichkeit $\sum_{j=0}^m \frac{(-1)^j}{j!}$ fixpunktfrei". Die mit der Wahrscheinlichkeitstheorie verbundene Terminologie und Abschauung ist daher oft nützlich in der Kombinatorik.

Ein (diskreter) Wahrscheinlichkeitsraum (Ω, \mathfrak{p}) besteht aus einer endlichen oder abzählbaren Menge Ω , dem Ereignisraum, deren Elemente Elementarereignisse oder Ergebnisse heißen, und einer Abbildung $\mathfrak{p}:\Omega\to[0,1]\subseteq\mathbb{R}$, der sogenannten (Wahrscheinlichkeits–) Verteilung, für die

$$\sum_{\omega \in \Omega} \mathfrak{p}(\omega) = 1$$

gilt. Ein <u>Ereignis</u> ist eine Teilmenge von Ω ; die Wahrscheinlichkeit eines Ereignisses A wird definiert als $p(A) := \sum_{\omega \in A} p(\omega)$.

Beispiele:

(1) "Modell eines Würfels": $\Omega = \{1, 2, 3, 4, 5, 6\}, p(1) = p(2) = \cdots = p(6) = \frac{1}{6}$ beim "fairen" Würfel. Für das Ereignis "gerade Augenzahl" ist z.B. die Wahrscheinlichkeit $\frac{1}{2}$.

- (2) "Mächtigkeit einer Teilmenge einer \mathfrak{n} -Menge": $\Omega = \{0, \dots, \mathfrak{n}\}$ und $\mathfrak{p}(k) = 2^{-\mathfrak{n}} \binom{\mathfrak{n}}{k}$ bei gleichmäßigem Vorkommen aller Teilmengen.
- (3) Man wirft solange eine Münze, bis Zahl erscheint, und fragt nach der Anzahl der Würfe. $\Omega = \mathbb{N} \setminus \{0\}$ und $\mathfrak{p}(\mathfrak{n}) = 2^{-\mathfrak{n}}$.

Satz 2.1 (Eigenschaften der Wahrscheinlichkeit von Ereignissen)

- (a) $p(\emptyset) = 0$, $p(\Omega) = 1$, $p(\Omega \setminus A) = 1 p(A)$.
- **(b)** $A \subseteq B \Rightarrow p(A) \leqslant p(B)$; insbesondere gilt $0 \leqslant p(A) \leqslant 1$ für alle Ereignisse A.
- (c) $p(A \cup B) = p(A) + p(B) p(A \cap B)$; woraus folgt:

$$\begin{array}{ll} \mathfrak{p}(A_1 \cup \ldots \cup A_k) &=& \mathfrak{p}(A_1) + \cdots + \mathfrak{p}(A_k) \\ \mathfrak{p}(A_1 \cup \cdots \cup A_k) &\leqslant & \mathfrak{p}(A_1) + \cdots + \mathfrak{p}(A_k) \\ \mathfrak{p}(A_1 \cup \cdots \cup A_k) &=& \sum_{\emptyset \neq I \subseteq \{1,\ldots,k\}} (-1)^{|I|+1} \cdot \mathfrak{p}\big(\bigcap_{i \in I} A_i\big) \end{array} \tag{Sylvestersche Siebformel)}$$

□ a), b) und der erste Teil von c) sind offensichtlich oder lassen sich leicht nachrechnen. Der Rest von c) folgt dann wie in Satz 1.2 per Induktion. □

Ist Ω endlich, so wird durch $\mathfrak{p}(\omega)=\frac{1}{|\Omega|}$ für alle $\omega\in\Omega$ die sogenannte <u>Laplace</u> oder <u>Gleichverteilung</u> definiert; (Ω,\mathfrak{p}) heißt dann auch Laplace-Raum. Für Ereignisse A gilt darin: $\mathfrak{p}(A)=\frac{1}{|\Omega|}\cdot |A|=$,,Anzahl der günstigen Fälle durch Anzahl der möglichen Fälle". Die analogen Rechenregeln für Mächtigkeiten ergeben sich somit als Spezialfall.

Bedingte Wahrscheinlichkeit

Sei von nun an (Ω, \mathfrak{p}) fest gegeben.

Definition 2.1 Falls p(B) > 0, definiert man die <u>bedingte Wahrscheinlichkeit</u> von A gegeben B als

$$p(A|B) := \frac{p(A \cap B)}{p(B)}$$

Zwei Ereignisse A,B heißen <u>unabhängig</u>, falls $\mathfrak{p}(A\cap B)=\mathfrak{p}(A)\cdot\mathfrak{p}(B)$. Allgemeiner heißen Ereignisse $A_i,\ i\in I$, unabhängig, falls $\mathfrak{p}\big(\bigcap_{j=1}^k A_{i_j}\big)=\mathfrak{p}(A_{i_1})\cdots\mathfrak{p}(A_{i_k})$ für alle k und paarweise verschiedenen $i_1,\ldots,i_k\in I$.

Insbesondere gilt also $p(A \cap B) = p(A|B) \cdot p(B) = p(B|A) \cdot p(A)$, vorausgesetzt die vorkommenden bedingten Wahrscheinlichkeiten sind definiert. Falls p(B) > 0, so sind A und B also genau dann unabhängig sind, wenn p(A|B) = p(A). Falls zudem $p(\Omega \setminus B) > 0$, so sind A und B genau dann unabhängig, wenn $p(A|B) = p(A|\Omega \setminus B)$. Insbesondere folgt aus der Unabhängigkeit von A und B auch die von A und $\Omega \setminus B$.

Beispiele:

(a) Laplace–Raum (Ω, \mathfrak{p}) für den Würfelwurf: Ereignis $A = \text{"gerade Zahl" mit } \mathfrak{p}(A) = \frac{1}{2}$; Ereignis $B = \text{"Zahl} \geqslant 5$ " mit $\mathfrak{p}(B) = \frac{1}{3}$; Ereignis $C = \text{"Primzahl" mit } \mathfrak{p}(C) = \frac{1}{3}$. Dann gilt $\mathfrak{p}(A \cap B) = \frac{1}{6}$ und $\mathfrak{p}(A \cap C) = \frac{1}{6}$. Also sind A und B unabhängig, A und C dagegen nicht.

(b) Zwei Würfelwürfe nacheinander: wir arbeiten im Produktraum $(\Omega^2, \mathfrak{p}')$ (s.u.), also $|\Omega^2|=36$. Ereignis A= "erster Wurf ergibt 2" mit $\mathfrak{p}_2'(A)=\frac{1}{6}$; Ereignis B= "zweiter Wurf ergibt 3" mit $\mathfrak{p}_2'(B)=\frac{1}{6}$; Ereignis C= "Augensumme 7" mit $\mathfrak{p}_2'(C)=\frac{1}{6}$. Diese Ereignisse sind paarweise unabhängig, aber nicht unabhängig.

Satz 2.2 (Eigenschaften der bedingten Wahrscheinlichkeit) Sei p(B) > 0.

- (a) (Ω, p_B) mit $p_B(A) := p(A|B)$ ist ein Wahrscheinlichkeitsraum.
- **(b)** Falls $A \cap B = \emptyset$, so p(A|B) = 0.
- (c) Falls $p(A \cap B) \neq 0$, so $p(A \cap C|B) = p(A|B) \cdot p(C|A \cap B)$.
- (d) Sofern $p(\bigcap_{i=1}^{k-1} A_i) > 0$, gilt allgemeiner:

$$\mathfrak{p}\big(\bigcap_{i=1}^k A_i\big) = \mathfrak{p}(A_1) \cdot \mathfrak{p}(A_2|A_1) \cdot \mathfrak{p}(A_3|A_1 \cap A_2) \cdots \mathfrak{p}\big(A_k|\bigcap_{i=1}^{k-1} A_i\big)$$

☐ Für a) rechnet man die Definition nach:

$$\sum_{\omega \in \Omega} \mathfrak{p}_{\mathfrak{b}}(\omega) = \sum_{\omega \in \Omega} \frac{\mathfrak{p}(\{\omega\} \cap B)}{\mathfrak{p}(B)} = \frac{1}{\mathfrak{p}(B)} \sum_{\omega \in B} \mathfrak{p}(\omega) = 1$$

b) ist klar, da $p(\emptyset) = 0$, und c) steht sofort da, wenn man für die bedingten Wahrscheinlichkeiten die Definition einsetzt. d) folgt dann aus c) per Induktion nach k.

Sei im folgenden $\Omega = B_1 \cup ... \cup B_k$ eine Partition mit $\mathfrak{p}(B_i) > 0$ für alle i.

Satz 2.3 (von der totalen Wahrscheinlichkeit)
$$p(A) = \sum_{i=1}^k p(A|B_i) \cdot p(B_i).$$

 $\hfill\Box$ Da die $A\cap B_{\mathfrak i}$ eine Partition von A bilden, folgt aus Satz 2.1 c):

$$\sum_{i=1}^{k} p(A|B_i) \cdot p(B_i) = \sum_{i=1}^{k} p(A \cap B_i) = p(\bigcup_{i=1}^{k} (A \cap B_i)) = p(A)$$

$$\textbf{Satz 2.4 (Bayessche Regel)} \qquad \textit{Falls } \mathfrak{p}(A) \neq \textbf{0, so } \mathfrak{p}(B_j|A) = \frac{\mathfrak{p}(A|B_j) \cdot \mathfrak{p}(B_j)}{\sum\limits_{i=1}^k \mathfrak{p}(A|B_i) \cdot \mathfrak{p}(B_i)}.$$

□ Nachrechnen:

$$\frac{\mathfrak{p}(A|B_{\mathfrak{j}}) \cdot \mathfrak{p}(B_{\mathfrak{j}})}{\sum_{\mathfrak{i}=1}^{k} \mathfrak{p}(A|B_{\mathfrak{i}}) \cdot \mathfrak{p}(B_{\mathfrak{i}})} = \frac{\mathfrak{p}(A \cap B_{\mathfrak{j}})}{\sum_{\mathfrak{i}=1}^{k} \mathfrak{p}(A \cap B_{\mathfrak{i}})} \overset{\mathsf{Satz 2.3}}{=} \frac{\mathfrak{p}(A \cap B_{\mathfrak{j}})}{\mathfrak{p}(A)} = \mathfrak{p}(B_{\mathfrak{j}}|A) \qquad \qquad \Box$$

Produkträume

Seien $(\Omega_1, p_1), \ldots, (\Omega_k, p_k)$ Wahrscheinlichkeitsräume. Der <u>Produktraum</u> (Ω, p) ist ein Modell für das unabhängige Hintereinanderausführen von Zufallsexperimenten in den Wahrscheinlichkeitsräumen (Ω_i, p_i) . Er ist definiert durch:

$$\begin{split} \Omega := \Omega_1 \times \dots \times \Omega_k \\ \mathfrak{p} \big((\omega_1, \dots, \omega_k) \big) := \mathfrak{p} (\omega_1) \cdots \mathfrak{p} (\omega_k) \end{split}$$

Satz 2.5 (a) Falls alle (Ω_i, p_i) Laplace–Räume sind, so auch der Produktraum.

- **(b)** $p(A_1 \times \cdots \times A_k) = p_1(A_1) \cdots p_k(A_k)$ für Ereignisse $A_i \subseteq \Omega_i$.
- (c) Falls $(\Omega_1, \mathfrak{p}_1) = (\Omega_2, \mathfrak{p}_2)$, so sind zwei Ereignisse $A, B \subseteq \Omega_1$ genau dann unabhängig, wenn $\mathfrak{p}(A \times B) = \mathfrak{p}_1(A \cap B)$.
- \Box a) und c) sind klar per Definition. Für k = 2 in b) gilt

$$\begin{split} p(A_1 \times A_2) &= \sum \left\{ p((\omega_1, \omega_2)) \;\middle|\; \omega_i \in A_i \right\} \\ &= \sum \left\{ p_1(\omega_1) p_2(\omega_2) \;\middle|\; \omega_i \in A_i \right\} \\ &= \sum_{\omega_1 \in A_1} p_1(\omega_1) \cdot \sum_{\omega_2 \in A_2} p_2(\omega_2) = p_1(A_1) p_2(A_2) \end{split}$$

Der allgemeine Fall folgt dann mit Induktion nach k.

Zufallsvariablen

Eine $\underline{\text{Zufallsvariable}}$ ist eine Abbildung $X:\Omega\to W$, wobei W eine Menge (von "Werten") ist. Im Falle $W=\mathbb{R}$ spricht man auch gerne von $\underline{\text{Zufallsgr\"oße}}$. Intuitiv beschreibt X die Auswertung eines Zufallsexperiments; X kann die gegenüber dem genauen Ausgang eigentlich interessante Information enthalten. Beispiele bei zweimaligem Würfen: die Augensumme oder "Pasch" bzw. "nicht Pasch". Beispiel bei einer Lottoziehung: die Anzahl der Richtigen.

Satz 2.6 (Induzierte Verteilung) Ist $X: \Omega \to W$ Zufallsvariable, so wird durch $\mathfrak{p}_X(w) := \mathfrak{p}(X^{-1}[w]) = \mathfrak{p}\big(\big\{\omega \in \Omega \ \big|\ X(\omega) = w\big\}\big)$ eine Verteilung auf W gegeben, die <u>von X induzierte</u> Verteilung. Mit anderen Worten: (W,\mathfrak{p}_X) ist ein Wahrscheinlichkeitsraum.

$$\square \quad \sum_{w \in W} \mathfrak{p}_X(w) = \sum_{w \in W} \mathfrak{p}\left(\left\{\omega \in \Omega \mid X(\omega) = w\right\}\right) = \sum_{\omega \in \Omega} \mathfrak{p}(\omega) = 1.$$

 $p_X(w)$ mißt die Wahrscheinlichkeit, daß ein Experiment den Wert w annimmt. Für $p_X(w)$ schreibt man auch p(X=w). Entsprechend erklären sich Ausdrücke der Form p(X>w), falls W geordnet ist, usw.

Sind mehrere Zufallsvariablen $X_1:\Omega\to W_1,\ldots,X_k:\Omega\to W_k$ gegeben, so definieren sie eine Zufallsvariable $X_1\times\cdots\times X_k:\Omega^k\to W_1\times\cdots\times W_k$ auf dem Produktraum vermöge

$$X_1\times \cdots \times X_k\big((\omega_1,\ldots,\omega_k)\big) := \big(X_1(\omega_1),\ldots,X_k(\omega_k)\big)$$

und induzieren somit eine Verteilung $p_{X_1 \times \cdots \times X_k}$ auf $W_1 \times \cdots \times W_k$. Es gilt

$$p_{X_1 \times \cdots \times X_k} ((w_1, \ldots, w_k)) = p_{X_1} (w_1) \cdots p_{X_k} (w_k)$$

Zum anderen gibt es auf $W_1 \times \cdots \times W_k$ die sogenannte gemeinsame Verteilung der X_i definiert durch

$$p((w_1,\ldots,w_k)) := p(X_1 = w_1,\ldots,X_k = w_k) = p(\{\omega \mid X_1(\omega) = w_1,\ldots,X_k(\omega) = w_k\})$$

Definition 2.2 Zufalls variablen X_1, \ldots, X_k heißen <u>unabhängig</u>, falls die induzierte Verteilung $\mathfrak{p}_{X_1 \times \cdots \times X_k}$ mit der gemeinsamen Verteilung übereinstimmt, d.h. falls

$$p(X_1 = w_1 \wedge \cdots \wedge X_k = w_k) = p(X_1 = w_1) \cdots p(X_k = w_k)$$

für alle w_1, \ldots, w_k .

Zu einem Ereignis $A\subseteq\Omega$ kann man die Indikatorvariable $\chi_A:\Omega\to\{0,1\}$ definieren mit $\chi_A(\omega)=1\iff\omega\in A.$ Dann sind Ereignisse A_1,\ldots,A_k unabhängig genau dann, wenn die Zufallsvariablen $\chi_{A_1},\ldots,\chi_{A_k}$ unabhängig sind (Übung).

Erwartungswert und Varianz

Seien im folgenden alle betrachteten Zufallsvariablen reellwertig.

Definition 2.3 Sei X eine reellwertige Zufallsvariable. Der Erwartungswert von X ist

$$E(X) := \sum_{\omega \in \Omega} p(\omega) \cdot X(\omega)$$

Falls X nur endlich viele Werte annimmt, so ist die Summe endlich und existiert immer. Andernfalls braucht die Reihe nicht zu konvergieren, oder kann die Werte $+\infty$ oder $-\infty$ annehmen. Man sagt, daß der Erwartungswert existiert, wenn der Wert endlich ist. Im folgenden sollen die betrachteten Erwartungswerte stets existieren.

Durch Zusammenfassen der Ereignisse mit gleichem Wert sieht man

$$E(X) = \sum_{r \in \mathbb{R}} p_X(r) \cdot r = \sum_{r \in \mathbb{R}} r \cdot p(X = r)$$

Bei Gleichverteilung ist der Erwartungswert genau der Mittelwert der Wahrscheinlichkeiten.

Für reellwertige Zufallsvariablen X,Y sind auch $X+Y,X\cdot Y$ und $r\cdot X$ für $r\in\mathbb{R}$ Zufallsvariablen. Es gilt:

Satz 2.7 (a) Der Erwartungswert ist linear, d.h. E(rX + sY) = rE(X) + sE(Y).

- (b) Für unabhängige Zufallsvariablen ist der Erwartungswert multiplikativ, d.h. für unabhängige X, Y gilt $E(X \cdot Y) = E(X) \cdot E(Y)$.
- $\square \quad E(rX+sY) = \sum_{\omega \in \Omega} p(\omega)(rX(\omega) + sY(\omega)) = r \sum_{\omega \in \Omega} p(\omega)X(\omega) + s \sum_{\omega \in \Omega} p(\omega)Y(\omega) = rE(X) + sE(Y)$

$$\begin{split} E(X \cdot Y) &= \sum_{r \in \mathbb{R}} r P(XY = r) = \sum_{r \in \mathbb{R}} r \sum_{\substack{s,t \in \mathbb{R} \\ st = r}} P(X = s \wedge Y = t) = \sum_{r \in \mathbb{R}} \sum_{\substack{s,t \in \mathbb{R} \\ st = r}} st P(X = s) P(Y = t) \\ &= \sum_{s \in \mathbb{R}} \sum_{t \in \mathbb{R}} s P(X = s) t P(Y = t) = \sum_{s \in \mathbb{R}} s P(X = s) \sum_{t \in \mathbb{R}} t P(Y = t) = E(X) E(Y) \end{split}$$

Definition 2.4 (Weitere Maßzahlen für Zufallsgrößen)

- (1) Die <u>Varianz</u> $V(X) := E((X-E(X))^2)$ mißt, wie weit die Werte sich um den Erwartungswert gruppieren.
- (2) Die <u>Standardabweichung</u> oder <u>Streuung</u> $\sigma_X = \sqrt{V(X)}$ ist ein skalenunabhängiges solches Maß.
- (3) Die <u>Kovarianz</u> Cov(X,Y) := E((X E(X))(Y E(Y))) mißt das gegenseitige Variieren von X und Y.
- (4) $Die \underline{Korrelation} \operatorname{Kor}(X,Y) := \frac{\operatorname{Cov}(X,Y)}{\sqrt{V(X)V(Y)}}$ ist das zugehörige skalenunabhängige Maß.

Satz 2.8 Es gelten unter anderem folgende Rechenregeln:

- $V(X) = E(X^2) E(X)^2$;
- falls X,Y unabhängig sind, so gilt V(X+Y) = V(X) + V(Y);
- Cov(X,Y) = E(XY) E(X)E(Y) und Cov(X,X) = V(X);
- Cov ist symmetrisch und bilinear;
- falls X,Y unabhängig, so Cov(X,Y) = 0.
- □ Nachrechnen. □

I.3 Erzeugende Funktionen

Formale Potenzreihen

Sei K ein Körper, etwa $K = \mathbb{Q}, \mathbb{R}, \mathbb{C}$.

Definition 3.1 Eine (formale) <u>Potenzreihe</u> über K ist ein Ausdruck der Form $\sum_{n\in\mathbb{N}} a_n X^n$ mit $a_n\in K$. Die Menge der Potenzreihen über K bezeichnet man mit K[[X]].

In den Potenzreihen ist X eine Variable; die α_n heißen die Koeffizienten der Potenreihe. "Formal" werden sie deshalb manchmal genannt, da das Konvergenzverhalten in der Regel keine Rolle spielt: man kann mit diesen Reihen rechnen, ohne daß ihnen für Einsetzungen $X \in K$ Werte zugeteilt werden. Per Definition sind zwei Potenzreihen $\sum\limits_{n \in \mathbb{N}} \alpha_n X^n$ und $\sum\limits_{n \in \mathbb{N}} b_n X^n$ genau dann gleich, wenn $\alpha_n = b_n$ für alle $n \in \mathbb{N}$.

Die algebraische Struktur von K überträgt sich teilweise auf K[[X]]; man kann Potenzreihen addieren, subtrahieren und multiplizieren, sowie formale Ableitungen bilden:

$$\begin{split} \sum_{n\in\mathbb{N}}\alpha_nX^n + \sum_{n\in\mathbb{N}}b_nX^n &= \sum_{n\in\mathbb{N}}(\alpha_n+b_n)X^n \\ &= \sum_{n\in\mathbb{N}}\alpha_nX^n + \sum_{n\in\mathbb{N}}b_nX^n = \sum_{n\in\mathbb{N}}\Big(\sum_{k=0}^n\alpha_kb_{n-k}\Big)X^n \\ &= \frac{d}{dX}\Big(\sum_{n\in\mathbb{N}}\alpha_nX^n\Big) = \sum_{n\in\mathbb{N}}(n+1)\alpha_{n+1}X^n \end{split}$$

Das Inverse zu $\sum\limits_{n\in\mathbb{N}}\alpha_nX^n$ existiert genau dann, wenn $\alpha_0\neq 0;$ dann gilt:

$$\frac{1}{\sum_{n \in \mathbb{N}} a_n X^n} = \sum_{n \in \mathbb{N}} b_n X^n \text{ mit } b_0 = \frac{1}{a_0}, b_n = -\frac{1}{a_0} \sum_{k=1}^n a_k b_{n-k}$$

In K[[X]] gelten dann viele der bekannten Rechenregeln, etwa Kommutativität und Assoziativität von + und \cdot und insbesondere Distributivität von Addition und Multiplikation, was erklärt, warum die Multiplikation nicht koeffizientenweise erklärt wird. (Präzise: K[[X]] ist eine differentielle K-Algebra.)

Beispiele

$$\begin{split} \sum_{n \in \mathbb{N}} (cX)^{kn} &= \frac{1}{1 - (cX)^k} \quad \text{für } k \in \mathbb{N}, c \in \mathbb{C} \\ \sum_{n \in \mathbb{N}} \binom{m + n - 1}{n} X^n &= \frac{1}{(1 - X)^m} \quad \text{für } m \in \mathbb{Z} \\ &\frac{1}{1 - X} \cdot \sum_{n \in \mathbb{N}} \alpha_n X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \Big(\sum_{k = 0}^n \alpha_k\Big) X^n \\ &\sum_{n \in \mathbb{N}} \binom{c}{n} X^n = (1 + X)^c \quad \text{für } c \in \mathbb{C} \quad \text{wobei} \ \binom{c}{n} := \frac{c(c - 1) \cdots (c - n + 1)}{n!} \end{split}$$

Im letzten Beispiel stehen nicht unbedingt Identitäten zwischen formalen Potenzreihen, sondern Gleichheiten von Funktionen (auf dem Konvergenzgebiet der Reihe). Es ist oft nützlich, zwischen beiden Aspekten hin- und herzuspringen, ohne in einem einheitlichen mathematischen Rahmen zu arbeiten. Das Rechnen mit Potenzreihen hinterläßt daher oft ein ungutes Gefühl: man sollte dann die erhaltenen Ergebnisse auf ihre Richtigkeit hin überprüfen. Zwei andere wichtige Beziehungen für (konvergierende) Reihen sind:

$$\sum_{n\in\mathbb{N}}\frac{X^n}{n!}=e^X \qquad \qquad \sum_{n>1}\frac{(-1)^nX^n}{n}=ln(1+X)$$

Zwei einfache Rekursionsgleichungen

Definition 3.2 Für eine Folge von Zahlen $a_0, a_1, a_2, ...$ sei die <u>erzeugende Funktion</u> die Potenzreihe

$$\sum_{n\in\mathbb{N}}a_nX^n$$

Typischerweise sind die α_n durch ein kombinatorisches Problem gegeben, also etwa die Anzahl von Permutationen von n Elementen oder die n-te Bellzahl. Durch Rechnen mit den erzeugenden Funktionen lassen sich nun viele kombinatorisch gegebene Zahlen bestimmen, insbesondere Rekursionsgleichungen auflösen.

Beispiel der Ordnung 1:

Sei t_n die Anzahl der Teilmengen einer n-Menge. Dann gilt die Rekursion $t_{n+1}=2t_n$ (warum?); zusätzlich hat man den Anfangswert $t_0=1$. Also gilt

$$\sum_{n\in\mathbb{N}}t_nX^n=t_0+\sum_{n\in\mathbb{N}}t_{n+1}X^{n+1}=1+\sum_{n\in\mathbb{N}}2t_nX^{n+1}=1+2X\cdot\sum_{n\in\mathbb{N}}t_nX^n$$

Es folgt
$$\sum_{n\in\mathbb{N}} t_n X^n = \frac{1}{1-2X} = \sum_{n\in\mathbb{N}} 2^n X^n$$
 und damit $t_n = 2^n$ für alle n .

Beispiel der Ordnung 2:

Die <u>Fibonacci–Zahlen</u> sind definiert durch die Anfangswerte $F_0=0, F_1=1$ und die Rekursion $F_{n+2}=F_n+F_{n+1}$. Also gilt hier:

$$\begin{split} \sum_{n\in\mathbb{N}} F_n X^n &= 0+1\cdot X + \sum_{n\in\mathbb{N}} F_{n+2} X^{n+2} \\ &= X + \sum_{n\in\mathbb{N}} (F_n + F_{n+1}) X^{n+2} \\ &= X + X^2 \cdot \sum_{n\in\mathbb{N}} F_n X^n + X \cdot \sum_{n\in\mathbb{N}} F_{n+1} X^{n+1} \\ &= X + X^2 \cdot \sum_{n\in\mathbb{N}} F_n X^n - X \cdot F_0 + X \cdot \sum_{n\in\mathbb{N}} F_n X^n \end{split}$$

Es folgt also $\sum\limits_{n\in\mathbb{N}}F_nX^n=\dfrac{X}{1-X-X^2}$ und man muß nur noch den Bruch in eine Reihe auflösen. Dazu bestimmt man die Nullstellen des Polynoms $1-X-X^2$; es gilt $1-X-X^2=-(X+\frac{1+\sqrt{5}}{2})(X+\frac{1-\sqrt{5}}{2})$. Durch Partialbruchzerlegung erhält man dann

$$\frac{X}{1 - X - X^2} = -X \cdot \left(\frac{A}{X + \frac{1 - \sqrt{5}}{2}} + \frac{B}{X + \frac{1 + \sqrt{5}}{2}} \right)$$

mit noch zu bestimmenden A und B. Durch Ausrechnen der rechten Seite und Koeffizientenvergleich ergibt sich A+B=0 und $A\frac{1+\sqrt{5}}{2}+B\frac{1-\sqrt{5}}{2}=1$, also $A=-\frac{1}{\sqrt{5}}$ und $B=\frac{1}{\sqrt{5}}$. Aus der Formel für die geometrische Reihe erhält man ferner

$$\frac{\alpha}{X+c} = \frac{\alpha}{c} \cdot \frac{1}{1-\frac{X}{-c}} = \frac{\alpha}{c} \cdot \sum_{n \in \mathbb{N}} \left(\frac{1}{-c}\right)^n \cdot X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{(-1)^n \alpha}{c^{n+1}} \cdot X^n$$

und schließlich

$$\sum_{n \in \mathbb{N}} F_n X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \left(\frac{(-1)^n A}{(\frac{1-\sqrt{5}}{2})^{n+1}} + \frac{(-1)^n B}{(\frac{1+\sqrt{5}}{2})^{n+1}} \right) \cdot X^{n+1} = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\left(\frac{1+\sqrt{5}}{2} \right)^n - \left(\frac{1-\sqrt{5}}{2} \right)^n \right) \cdot X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\frac{1+\sqrt{5}}{2} \right)^n + \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\frac{1+\sqrt{5}}$$

Wir haben also folgenden Satz gezeigt:

Satz 3.1 (Fibonacci-Zahlen) Für die Fibonacci-Zahlen gilt

$$F_{n} = \frac{1}{\sqrt{5}} \left(\left(\frac{1 + \sqrt{5}}{2} \right)^{n} - \left(\frac{1 - \sqrt{5}}{2} \right)^{n} \right)$$

Sie sind bestimmt durch die Anfangswerte $F_0=0$, $F_1=1$ und die Rekursion $F_{n+2}=F_n+F_{n+1}$ bzw. durch die erzeugende Funktion $F(X)=\frac{X}{1-X-X^2}$.

Zur konkreten Berechnung der Fibonacci-Zahlen ist allerdings die Rekursion geeigneter als die explizite Formel, der man nicht einmal ansieht, daß sie natürliche Zahlen liefert.

Lösungsverfahren für lineare Rekursionsgleichungen endlicher Ordnung

Allgemeiner funktioniert dieses Verfahren für Rekursionsgleichungen der Form:

$$A_{n+k+1} = c_0 A_n + c_1 A_{n+1} + \dots + c_k A_{n+k}$$
 (*)

wobei eine eindeutige Lösung durch Anfangswerte A_0,\ldots,A_k festgelegt wird. Setzt man $A(X):=\sum_{n\in\mathbb{N}}A_nX^n$ als die erzeugende Funktion der A_n und formt man um

$$\begin{split} A(X) &= A_0 + A_1 X + \dots + A_k X^k \ + \ \sum_{n \in \mathbb{N}} A_{n+k+1} X^{n+k+1} \\ &= A_0 + A_1 X + \dots + A_k X^k \ + \ \sum_{n \in \mathbb{N}} \left(c_0 A_n + c_1 A_{n+1} + \dots + c_k A_{n+k} \right) X^{n+k+1} \\ &= A_0 + A_1 X + \dots + A_k X^k \ + \ c_0 X^{k+1} \cdot A(X) \\ &+ \ c_1 X^k \quad \cdot A(X) - c_1 A_0 X^k \\ &+ \ c_2 X^{k-1} \cdot A(X) - c_2 A_0 X^{k-1} - c_2 A_1 X^{k-1} \\ &\vdots \\ &+ \ c_k X \quad \cdot A(X) - c_k A_0 X - c_k A_1 X - \dots - c_k A_{k-1} X \end{split}$$

so ergibt sich analog zur Umformung im Fall der Fibonacci-Zahlen:

Satz 3.2

$$\sum_{n\in\mathbb{N}}A_nX^n=\frac{\textit{Polynom in }X\textit{ vom Grad }\leqslant k}{1-c_kX-c_{k-1}X^2-\cdots-c_1X^k-c_0X^{k+1}}=\frac{P(X)}{Q(X)}$$

wobei das Polynom P(X) explizit angegeben werden kann.

Wie oben im Fall der Fibonacci-Zahlen ergibt sich nun folgende Lösungsmethode:

- (1) Man zerlege Q(X) in Linearfaktoren.
- (2) Man bestimme die Partialbruchzerlegung von $\frac{1}{O(X)}$.
- (3) Jeden Summanden entwickele man mit der Formel für die geometrische Reihe in eine Potenzreihe.
- (4) Man summiere diese Potenzreihen und multipliziere das Ergebnis mit P(X).

Schwierig und im allgemeinen nicht möglich ist dabei nur der erste Schritt. Sofern dies geht, kann man sich in einem vereinfachten Verfahren einige Rechenarbeit sparen. Um dieses Verfahren plausibel zu machen, einige Vorüberlegungen:

Jede Wurzel β von Q(X) ergibt bei Entwicklung einen Summanden der Form $\sum_n K \cdot \beta^{-n} X^n$ in der schließlichen expliziten Darstellung der gesuchten erzeugenden Funktion. Ist β Nullstelle mit Vielfachheit d, so tauchen wegen $\frac{1}{(1-X)^m} = \sum_{n \in \mathbb{N}} {m+n-1 \choose n} X^n$ zusätzlich Summanden der Form $\sum_n K' \cdot (\text{Polynom in } n \text{ vom Grad} \leqslant d-1) \cdot \beta^{-n} X^n$ auf. Die Lösungsformel der A_n wird also eine Linearkombination von Ausdrücken der Form $n^j \cdot \beta^{-n}$ mit $0 \leqslant j < d$ sein.

Angenommen $Q(X)=-c_0\cdot\prod_{i=0}^k(X-\beta_i)$. Durch Einsetzen von $X=Y^{-1}$ und Durchmultiplizieren mit Y^{k+1} erhält man

$$-c_0 - c_1 Y - \dots - c_k Y^k + Y^{k+1} = -c_0 \prod_{i=0}^k (1 - Y \beta_i) = \pm c_0 \beta_0 \dots \beta_k \prod_{i=0}^k (Y - \frac{1}{\beta_i})$$

d.h. die Nullstellen von Q(X) sind die Kehrwerte der Nullstellen des <u>reflektierten</u> Polynoms

$$x^{k+1} = c_0 + c_1 x + \dots + c_k x^k \tag{**}$$

Dieses Polynom heißt auch <u>charakteristisches Polynom</u> der Rekursiongleichung (*). Umgekehrt sieht man sofort: wenn (*), ohne Anfangsbedingungen, Lösungen der Form $A_n = \alpha^n$ für festes α hat, so muß α Wurzel des charakteristischen Polynoms sein. Wir erhalten somit folgendes

Verfahren zur Lösung linearer Rekursionsgleichungen endlicher Ordnung:

Betrachten man A_n als Funktion $\mathbb{N} \to \mathbb{C}, n \mapsto A_n$, so bilden die Lösungen der Rekursionsgleichung (*) einen k+1-dimensionaklen Unterraum von $Abb(\mathbb{N},\mathbb{C})$. Eine Basis dieses Lösungsraumes ist durch

$$\left\{\alpha_{i}^{n}, n \cdot \alpha_{i}^{n}, \dots, n^{d_{i}-1} \alpha_{i}^{n} \mid i = 1, \dots, m\right\}$$

gegeben, wobei die α_1,\ldots,α_m die verschiedenen Wurzeln des charakteristischen Polynoms (**) mit jeweiliger Vielfachheit d_i sind. Jede andere Lösung ist dann eine Linear-kombinationen

$$\sum_{i=1}^{m} \left(k_{i1} \alpha_i^n + k_{i2} n \alpha_i^n + \dots + k_{id_i} n^{d_i-1} \alpha_i^n \right)$$

Durch Vergleich der Werte für $n=0,\ldots,k$ mit den k+1 Anfangswerten A_0,\ldots,A_k ermittelt man dann die Konstanten $k_{ij}\in\mathbb{C}.$

Ein Beispiel: Sei die Rekursionsgleichung

$$A_{n+3} = -12A_n + 8A_{n+1} + A_{n+2}$$

gegeben. Das charakteristische Polynom ist $X^3-X^2-8X+12=(X-2)^2(X-3)$. Eine Basis der Lösungsmenge ist also durch $\left\{2^n,n\cdot 2^n,(-3)^n\right\}$ gegeben, die Lösungen sind genau die Folgen der Form $k_12^n+k_2n2^n+k_3(-3)^n$. Für gegebene Anfangswerte A_0,A_1,A_2 erhält man dann für n=0,1,2 die eindeutg nach k_1,k_2,k_3 auflösbaren Gleichungen

$$k_1 + k_2 = A_0$$
$$2k_1 + 2k_2 - 3k_3 = A_1$$
$$4k_1 + 8k_2 + 9k_3 = A_2$$

Eine nicht lineare Rekursionsgleichung

Die <u>Catalan-Zahl</u> C_n gibt die Anzahl der Möglichkeiten an, einen Ausdruck $a_1 + \cdots + a_n$ zu klammern. Per Konvention sei $C_0 = 0$ und $C_1 = 1$.

Man sieht sofort, daß C_n auch die Anzahl der binären Bäume mit n Blättern ist. Rechts der $\alpha_1+((\alpha_2+\alpha_3)+\alpha_4)$ entsprechende Baum.



Aus der Baumdarstellung ergibt sich durch Weglassen der Wurzel die Rekursionsgleichung $C_{n+1} = \sum_{j=1}^n C_j \cdot C_{n+1-j} \text{ für } n \geqslant 0. \text{ Wegen der Konvention } C_0 = 0 \text{ folgt also } C_n = \sum_{j=0}^n C_j \cdot C_{n-j} \text{ für } n \geqslant 1. \text{ Setzt man } C(X) := \sum_{n \in \mathbb{N}} C_n X^n, \text{ so sieht man:}$

$$C(X)^2 = \sum_{n \in \mathbb{N}} \sum_{j=0}^{n} C_j C_{n-j} X^n = -X + \sum_{n \in \mathbb{N}} C_n X^n$$

Durch Auflösen der quadratischen Gleichung erhält man $C(X)=\frac{1}{2}\left(1\pm\sqrt{1-4X}\right)$. Wegen $C(0)=C_0=0$ muß das Minuszeichen gewählt werden. Aus dem (in dieser Form hier nicht bewiesenen, aber gültigen) binomischen Satz folgt

$$C(X) = \frac{1}{2} - \frac{1}{2} \cdot \sum_{k > 0} {1 \choose k} (-4X)^k$$

Daraus bestimmt man leicht $C_n = \frac{1}{n} \binom{2n-2}{n-1}$. Wer diesen Rechnungen nicht traut, kann nun für die explizite Formel nachprüfen, daß die Rekursionsgleichung erfüllt ist.

Satz 3.3 (Catalan-Zahlen) Für die Catalan-Zahlen gilt

$$C_0 = 0 \qquad \qquad C_n = \frac{1}{n} \binom{2n-2}{n-1} \qquad \qquad C_{n+1} = \sum_{j=1}^n C_j \cdot C_{n+1-j} \quad \text{ für } n \geqslant 0$$

Ihre erzeugende Funktion ist bestimmt durch $C(X) = X + C(X)^2$ und Anfangswert $C_0 = 0$.

Exponentielle erzeugende Funktionen

In vielen Fällen ist es nützlich, eine Variante der erzeugenden Funktionen zu betrachten:

Definition 3.3 Für eine Folge von Zahlen a_0, a_1, a_2, \ldots sei

$$\sum_{n\in\mathbb{N}}\frac{a_n}{n!}X^n$$

die exponentielle erzeugende Funktion.

Insbesondere wenn Permutationen im Spiel sind, etwa wenn die Elemente eines kombinatorischen Objektes durchnumeriert sind und jede Umsortierung ein neues Objekt ergibt, ist diese Normierung sinnvoll. Als Rechenregeln erhält man nun:

(1)
$$\sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{a_n}{n!} X^n + \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{b_n}{n!} X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{(a_n + b_n)}{n!} X^n$$

(2)
$$\sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{a_n}{n!} X^n \cdot \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{b_n}{n!} X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{1}{n!} \left(\sum_{k=0}^n \binom{n}{k} a_k b_{n-k} \right) X^n$$

(3)
$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}X} \left(\sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{a_n}{n!} X^n \right) = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{a_{n+1}}{n!} X^n$$

Die formale Ableitung entspricht also gerade einem Shift in der Folge der Koeffizienten. Die Exponentialfunktion ist die der konstanten Folge 1,1,... zugehörige exponentielle erzeugende Funktion. Für $\alpha_n = |\text{Sym}(n)|$ ergibt sich $\frac{1}{1-X}$ als exponentielle erzeugende Funktion, was den Nutzen der Normierung deutlich werden läßt.

Rechnen man mit den exponentiellen erzeugenden Funktionen statt mit den gewöhnlichen, so werden die linearen Rekursionsgleichungen zu Differentialgleichungen. Im Fall der Fibonacci–Zahlen erhält man mit $\tilde{F}(X) = \sum_{n} \frac{F_n}{n!} X^n$ die Differentialgleichung:

$$\frac{d^2}{dX^2}\tilde{F}(X) = \tilde{F}(X) + \frac{d}{dX}\tilde{F}(X)$$

Daraus erklärt sich die Analogie zwischen den Lösungsverfahren linearer Rekursionsgleichungen und linearer Differentialgleichungen. Der Rechenaufwand verringert sich freilich durch diese Betrachtungsweise nicht.

Anwendung auf die Bell-Zahlen

Für die exponentielle erzeugende Funktion der Bell–Zahlen, $\tilde{B}(X)$, erhalten wir folgende Differentialgleichung:

$$\frac{d}{dX}\tilde{B}(X) = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{B_{n+1}}{n!} X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{1}{n!} \Big(\sum_{k=0}^n \binom{n}{k} B_k \Big) X^n = \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{X^n}{n!} \cdot \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{B_n}{n!} X^n = exp(X) \cdot \tilde{B}(X)$$

Diese Differentialgleichung wollen wir nun lösen:

Satz 3.4 (Exponentielle erzeugende Funktion der Bell-Zahlen und explizite Formel)

$$\tilde{B}(X) = exp(exp(X) - 1)$$

$$B_n = \frac{1}{e} \sum_{k=0}^{\infty} \frac{k^n}{k!}$$

Da $B_0=1$, brauchen wir nur Lösungen der Differentialgleichung mit konstantem Koeffizienten $\neq 0$ zu betrachten, können also beliebig dividieren. Wie man leicht nachrechnet, ist exp(exp(X)) eine Lösung. Sind $B_1(X), B_2(X)$ zwei Lösungen, so folgt nach Division und Umformung die Gleichheit $B_1'(X)/B_1(X)=B_2'(X)/B_2(X)$ der logarithmischen Ableitungen. Man kann sich dann überlegen, daß sich B_1 und B_2 nur um einen konstanten Faktor voneinander unterscheiden können. Also gilt $\tilde{B}(X)=c\cdot exp(exp(X))$ und mit dem Anfangswert $B_0=1$ findet man $c=\frac{1}{e}$.

Nun folgt:

$$\tilde{B}(X) = e^{e^X - 1} = \frac{1}{e} \cdot e^{e^X} = \frac{1}{e} \sum_{k \in \mathbb{N}} \frac{e^{Xk}}{k!} = \frac{1}{e} \sum_{k \in \mathbb{N}} \left(\frac{1}{k!} \cdot \sum_{n \in \mathbb{N}} \frac{X^n k^n}{n!} \right) = \sum_{n \in \mathbb{N}} \left(\frac{1}{e} \cdot \sum_{k \in \mathbb{N}} \frac{k^n}{k!} \right) \frac{X^n}{n!}$$

Damit liefert Koeffizientenvergleich die explizite Formel für die Bell-Zahlen.

Obwohl die explizite Formel eine unendliche Summe beinhaltet, könnte man sie zur Berechnung der Bell–Zahlen heranziehen, wenn man durch Konvergenzbetrachtungen zunächst Schranken N bestimmt mit $B_n = \left\lceil \frac{1}{e} \sum_{k=0}^N \frac{k^n}{k!} \right\rceil$. Wegen des hohen Rechenaufwandes für die Potenzen k^n liefern die Rekursionsformeln schnellere Verfahren.

Noch ein Beispiel ...

Satz 3.5 (Erzeugende Funktion der Partitionszahlen) Für die (normale) erzeugende Funktion der Partitionszahlen $P(X) := \sum_{n \in \mathbb{N}} P_n X^n$ gilt

$$P(X) = \prod_{n\geqslant 1} \frac{1}{1-X^n} = (1+t+t^2+\cdots)(1+t^2+t^4+\cdots)(1+t^3+t^9+\cdots)\cdots$$

 \square Durch Ausmultiplizieren erhält man einen Term t^n genau aus $t^{\alpha_1}(t^2)^{\alpha_2}\cdots(t^k)^{\alpha_k}$, wobei $\alpha_1+2\alpha_2+\cdots+k\alpha_k=n$. Dies entspricht der Partition

$$n = \underbrace{1 + \dots + 1}_{\alpha_1 \text{ mal}} + \underbrace{2 + \dots + 2}_{\alpha_2 \text{ mal}} + \dots + \underbrace{k + \dots + k}_{\alpha_k \text{ mal}}$$

Von dieser Darstellung der erzeugenden Funktion kommt man mit einiger (nicht offensichtlicher) Arbeit zur Rekursionsgleichung auf Seite 13.

1.4 Größenwachstum von Funktionen

Größenvergleich von Funktionen, Definitionen

Falls eine explizite Darstellung einer Zählfunktion nicht möglich ist, kann man eventuell eine Einschätzung des Größenwachstum erhalten. Aufgabe 4 Übungsblatt 2 etwa legt nahe, daß B_n stärker wächst als 2^n und schwächer als n!.

Obwohl wir eigentlich an Zählfunktionen $\mathbb{N}\to\mathbb{N}$ interessiert sind, ist es günstig, die Definitionen allgemein für Funktionen $\mathbb{N}\to\mathbb{C}$ einzuführen. Um dabei Größen vergleichen zu können, muß man mit Beträgen arbeiten. Stattdessen könnte man auch nur positive Funktionen $f:\mathbb{N}\to\mathbb{R}_0^+$ betrachten.

Grundannahme für dieses Abschnitt: alle Funktionen $f:\mathbb{N}\to\mathbb{C}$ mögen nur endlich viele Nullstellen haben.

Definition 4.1

"g wächst stärker als f":
$$f \ll g : \iff \lim_{n \to \infty} \frac{|f(n)|}{|g(n)|} = 0$$
"f und g sind asymptotisch gleich"
$$f \sim g : \iff \lim_{n \to \infty} \frac{f(n)}{g(n)} = 1$$
"klein o von g"
$$o(g) := \{f \mid f \ll g\}$$

Man schreibt in der Regel leider f = o(g) statt $f \in o(g)$. Meist taucht die Notation in Ausdrücken wie f = h + o(g) auf, was für $f - h \in o(g)$ steht und intuitiv bedeutet, daß f und h für große Werte übereinstimmen bis auf einen Fehler, der weniger stark wächst als g. Per Definition gilt also: $f \ll g \iff f \in o(g)$. Ferner, zur Erinnerung, $f \ll g \iff \forall \epsilon > 0 \exists n_{\epsilon} \forall n \geqslant n_{\epsilon} : |f(n)| \leqslant \epsilon \cdot |g(n)|$.

Beispiele:

$$\begin{array}{ll} f \in o(1) \iff \lim_{n \to \infty} f(n) = 0 \\ f \in o(n) \iff \lim_{n \to \infty} \frac{f(n)}{n} = 0 \text{, also etwa konstante Funktionen f.} \end{array}$$

Satz 4.1

- (a) ~ ist eine Aquivalenzrelation.
- (b) \ll ist eine partielle (nicht totale) Ordnungsrelation (d.h. transitiv und irreflexiv).
- (c) Verträglichkeit von \ll mit \sim : $f' \sim f \ll g \sim g' \Longrightarrow f' \ll g'$.
- (d) Verträglichkeit von \ll mit der Vektorraumstruktur: $f_1 \ll g, f_2 \ll g \Longrightarrow \alpha f_1 + \beta f_2 \ll g$ für alle $\alpha, \beta \in \mathbb{C}$; also ist o(g) ein Untervektorraum von $Abb(\mathbb{N}, \mathbb{C})$.
- (e) Multiplikative Verträglichkeit: $f \ll g \Longrightarrow fh \ll gh$ und $f \sim g \Longrightarrow fh \sim gh$. Insbesondere: $f \ll g \iff \frac{1}{g} \ll \frac{1}{f}$ und $f \sim g \iff \frac{1}{g} \sim \frac{1}{f}$
- ☐ Einfaches Nachrechnen. Zum Beispiel c):

$$\lim \frac{f'(n)}{g'(n)} = \lim \left(\frac{f'(n)}{f(n)} \frac{f(n)}{g(n)} \frac{g(n)}{g'(n)} \right) = \lim \frac{f'(n)}{f(n)} \lim \frac{f(n)}{g(n)} \lim \frac{g(n)}{g'(n)} = 0$$

Für den letzten Punkt von e) multipliziert man mit $h = (fg)^{-1}$.

Wegen c) induziert \ll eine partielle Ordnung auf den \sim -Klassen. Selbst dann ist \ll keine totale Ordnung, da man einfach Beispiele findet, wo der Grenzwert $\lim_{n\to\infty} \frac{|f(n)|}{|g(n)|}$ nicht existiert.

Beispiele:

• Für Polynome f, g gilt:

$$\begin{split} f \ll g &\iff grad(f) < grad(g) \\ ?? &\iff grad(f) = grad(g) \end{split}$$

 $f \sim g \iff grad(f) = grad(g)$ und im Absolutbetrag gleicher Leitkoeffizienten

• Für 0 < a < b und 1 < c < d weiß man:

$$konst \ll log log(n) \ll log(n) \ll n^a \ll n^b \ll c^n \ll d^n \ll n! \ll n^n$$
 (*)

• Logarithmen verschiedener Basen wachsen "gleich schnell", ohne für $\alpha \neq b$ asymptotisch gleich zu sein, da

$$\lim_{n\to\infty} \frac{\log_a(n)}{\log_b(n)} = \log_a(b)$$

Logarithmen verhalten sich also wie Polynome gleichen Grades; dafür fehlt noch ein "Zwischenbegriff":

Definition 4.2

$$\begin{split} O(g) &:= \left\{ f \mid \exists C > 0 \, \exists n_0 \, \forall n \geqslant n_0 : |f(n)| \leqslant C \cdot |g(n)| \right\} \\ \Omega(g) &:= \left\{ f \mid \exists C' > 0 \, \exists n_0 \, \forall n \geqslant n_0 : C' \cdot |g(n)| \leqslant |f(n)| \right\} \\ \Theta(g) &:= \left\{ f \mid \exists C, C' > 0 \, \exists n_0 \, \forall n \geqslant n_0 : C' \cdot |g(n)| \leqslant |f(n)| \leqslant C \cdot |g(n)| \right\} = O(g) \cap \Omega(g) \end{split}$$

Die für o üblichen Schreibweisen werden auch für O, Ω und Θ verwendet, etwa $f = \Omega(g)$ statt $f \in \Omega(g)$. Achtung: In der Informatik wird $\Omega(g)$ manchmal anders definiert!

Beispiel: Für Polynome f, g gilt:

$$f \in O(g) \iff grad(f) \leqslant grad(g)$$

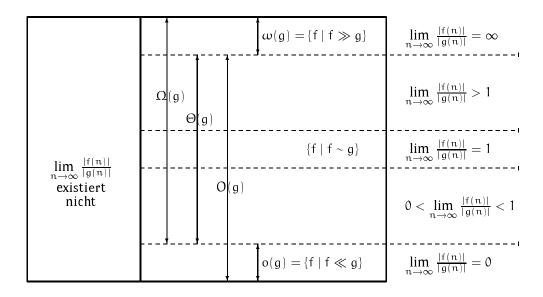
 $f \in \Omega(g) \iff grad(f) \geqslant grad(g)$
 $f \in \Theta(g) \iff grad(f) = grad(g)$

Satz 4.2

- (a) $f \in \Theta(g)$ ist eine Äquivalenzrelation, die echt gröber als \sim ist, d.h. $f \sim g \Longrightarrow f \in \Theta(g)$, aber die Umkehrung gilt im allgemeinen nicht.
- **(b)** Verträglichkeit mit \ll : $f' \in O(f), g' \in \Omega(g), f \ll g \Longrightarrow f' \ll g'$.
- (c) Verträglichkeit mit der Vektorraumstruktur: $f_1, f_2 \in O(g) \Longrightarrow \alpha f_1 + \beta f_2 \in O(g)$ für alle $\alpha, \beta \in \mathbb{C}$; also ist O(g) ein Untervektorraum von $Abb(\mathbb{N}, \mathbb{C})$.
- (d) Multiplikative Verträglichkeit: $f \in \Theta(g) \Longrightarrow fh \in \Theta(gh)$.
- \Box Daß die Umkehrung in a) nicht gilt, zeigt das Beispiel der Polynome. Der Rest ist einfaches Nachrechnen auf Grundlage von Satz 4.1. \Box

 $\Omega(g)$ und $\Theta(g)$ sind keine Untervektorräume; o(g) ist ein Teilraum von O(g).

Wegen b) induziert \ll auch eine partielle Ordnung auf den Θ -Klassen. Falls der Grenzwert $\lim_{n\to\infty}\frac{|f(n)|}{|g(n)|}$ existiert, so gilt entweder $f\ll g$ oder $f\in\Theta(g)$ oder $f\gg g$. Setzt man noch $\omega(g):=\{f\mid g\leqslant f\}=\{f\mid g\in o(f)\}$, so ergibt sich folgendes Bild, für eine feste Funktion g:



Wie schnell wächst die Fakultätsfunktion?

Satz 4.3 $\log n! \sim n \cdot \log n$

 $\Box \ \log n! = \sum\limits_{k=1}^n \log(k)$ als Ober– bzw. Untersumme für das Integral $\int \log(x) dx$ liefert die Abschätzungen

$$\begin{split} \log(\mathfrak{n}-1)! &= \sum_{k=1}^{n-1} \log(k) \leqslant \int\limits_{1}^{n} \log(x) dx = \mathfrak{n} \log \mathfrak{n} - \mathfrak{n} + 1 \leqslant \sum_{k=1}^{n} \log(k) = \log \mathfrak{n}! \\ & \text{und daher} \quad \frac{\log(\mathfrak{n}-1)!}{\log \mathfrak{n}!} = 1 - \frac{\log \mathfrak{n}}{\log \mathfrak{n}!} \leqslant \frac{\mathfrak{n} \log \mathfrak{n}}{\log \mathfrak{n}!} - \frac{\mathfrak{n}+1}{\log \mathfrak{n}!} \leqslant 1 \end{split}$$

 $\mbox{Mit der gleichen Abschätzung sieht man nun nocht leicht } \begin{subarray}{c} \frac{\log n}{\log n!} \to 0 \mbox{ und } \frac{n+1}{\log n!} \to 0. \end{subarray} \to 0.$

An diesem Beispiel sieht man auch, daß aus $f \sim g$ nicht $h \circ f \sim h \circ g$ folgt, da $b^{\log(n!)} = n! \not = n^n = b^n \log n$.

Mit einiger Mehrarbeit folgt aus solchen Überlegungen auch:

Satz 4.4 (Stirlingsche Formel)

n!
$$\sim \sqrt{2\pi n} \left(\frac{n}{e}\right)^n = \frac{\sqrt{2\pi}}{e^n} \cdot n^n + \frac{1}{2}$$

n! $= \sqrt{2\pi n} \left(\frac{n}{e}\right)^n \cdot \left(1 + O(\frac{1}{n})\right)$

 \square Ohne Beweis! Wenn man die Abschätzung $n \log n - n + 1 \le \log n! \le (n+1) \log(n+1) - n$ aus dem Beweis von Satz 4.3 exponenziert, erhält man

$$\frac{n^n}{e^{n-1}} \leqslant n! \leqslant \frac{(n+1)^{n+1}}{e^n} = \frac{n^n}{e^{n-1}} (n+1) \frac{1}{e} \left(\frac{n+1}{n}\right)^n \leqslant \frac{n^n}{e^{n-1}} (n+1)$$

Dies zeigt, daß das Wachstum von n! zwischen n^n und n^{n+1} liegt.

Größenwachstum von Rekursionen

In manchen Fällen ist es schwierig, explizite Lösungen für Rekursionsgleichungen zu finden; Wachstumsabschätzungen dagegen erhält man leicht:

Satz 4.5 Seien $a\geqslant 1, b>1, c$ gegeben und A(n) durch A(0) bzw. A(1) und eine der beiden Rekursionsformeln

$$A(n) = a \cdot A(\left\lceil \frac{n}{b} \right\rceil) + c \qquad A(n) = a \cdot A(\left\lfloor \frac{n}{b} \right\rfloor) + c$$

bestimmt. Dann gelten folgende Wachstumsabschätzungen für A:

$$A \in \Theta(\log n)$$
 falls $\alpha = 1$
 $A \in \Theta(n^{\log_b \alpha})$ falls $\alpha > 1$

Teil II: Graphen

Graphen sind grundlegende mathematische Strukturen, die in vielen Anwendungen, insbesondere auch in der Informatik, auftreten. Anschaulich ist ein Graph eine Menge von Punkten mit Verbindungen, wie sie etwa im Modell eines Wegenetzes vorkommen. In gewissem Sinne sind Graphen die einfachsten mathematischen Strukturen, in denen bereits Phänomene größtmöglicher Komplexität auftauchen.

II.5 Definition und Begriffe

Mehrere Definitionen von Graphen sind möglich und in der Literatur vertreten. Meistens werden weder Schleifen, d.h. Verbindungen eines Punktes mit sich selbst, noch Mehrfachkanten, d.h. mehrere Verbindungen zwischen denselben Punkten, erlaubt. Mathematisch definiert man also:

Definition 5.1 Ein <u>Graph</u> G = (E,K) ist eine Menge E und eine Teilmenge K der zweielementigen Teilmengen $\mathfrak{P}_2(E)$ von E. Die Elemente aus E nennt man <u>Ecken</u> (auch Knoten, engl.: vertices), die Elemente aus K Kanten (engl.: edges).

Häufiger noch wird ein Graph als ein Paar (E,R) definiert, wobei R eine zweistellige, irreflexive, symmetrische Relation auf der Eckenmenge E ist. Dabei gilt mit obiger Definition $e_1Re_2 \iff \{e_1,e_2\} \in K$; beide Aspekte können also einfach ineinander überführt werden. Man schreibt oft e_1Ke_2 oder $e_1e_2 \in K$ statt $\{e_1,e_2\} \in K$; die beiden Ecken e_1,e_2 heißen dann benachbart oder adjazent. Die Menge der Nachbarn von e sei $\underline{N(e)}$ und $\underline{d(e)} := |N(e)|$ der Grad (oder die Valenz) von e.

Für die Größe eines Graphen gibt es zwei Parameter: die Anzahl der Ecken, auch Ordnung des Graphen genannt, und die Anzahl der Kanten, auch Größe des Graphen genannt. Wir werden nur endliche Graphen betrachten, d.h. Graphen endlicher Ordnung. Diese haben dann auch automatisch nur endliche viele Kanten. Möchte man die Komplexität von Algorithmen auf Graphen berechnen, muß man festlegen, welches Maß für die Größe eines Graphen zugrundegelegt wird. Wegen

$$|K| \leqslant {|E| \choose 2} = \frac{1}{2} \cdot \mathfrak{n}(\mathfrak{n}+1) \sim \frac{1}{2}\mathfrak{n}^2$$

unterscheidet sich i.a. die Komplexität nach Eckenanzahl oder Kantenanzahl berechnet.

Oft legt man daher |E| + |K| als Maß zugrunde.

Satz 5.1

$$\sum_{e \in E} d(e) = 2 \cdot |K|$$

☐ Jede Kante wird links doppelt gezählt – bei Anfangs– und Endpunkt. ☐

Folgerung: Ein Graph hat stets eine gerade Anzahl von Ecken ungeraden Grades.

Beispiele

- Der vollständige Graph Kn: dieser hat n Ecken und alle (n) möglichen Kanten zwischen diesen Ecken.
- Der Kreis C_n ($n \ge 3$) hat n Ecken e_1, \ldots, e_n und Kanten $\{e_i, e_{i+1}\}$ für $i = 1, \ldots, n-1$ sowie die Kante $\{e_1, e_n\}$, insgesamt also auch n Kanten.
- Der Graph $K_3 = C_3$ heißt auch das <u>Dreieck</u>.
- Bei <u>bipartiten</u> Graphen gibt es eine Partition E = E'∪E" der Eckenmenge, so daß Kanten nur zwischen Ecken aus E' und E" bestehen. Beim vollständigen bipartiten Graphen K_{n,m} ist dabei |E'| = n, |E"| = m und alle möglichen Kanten zwischen Ecken aus E' und E" sind vorhanden. Es gilt also |E| = n + m und |K| = nm.
- Entsprechend liegt bei <u>r-partiten</u> Graphen eine Partition $E = E_1 \cup \ldots \cup E_r$ vor und Kanten bestehen nur zwischen Ecken aus verschiedenen Blöcken. Der vollständige r-partite Graph K_{n_1,\ldots,n_r} besitzt Blöcke der Größe n_1,\ldots,n_r und alle möglichen Kanten dazwischen, also $|E| = n_1 + \cdots + n_r$ und $|K| = n_1 \cdots n_r$.
- Ein <u>k-regulärer</u> Graph ist ein Graph, dessen sämtliche Ecken Grad k haben. Beispielsweise ist C_n 2-regulär und K_n (n-1)-regulär.
- Ein <u>planarer</u> Graph ist ein in die reelle Ebene einbettbarer Graph, d.h. ein Graph, den man zeichnen kann, ohne daß sich die Kanten überschneiden. Man überzeuge sich, daß K₅ und K_{3,3} nicht planar sind. Jeder nicht-planare Graph enthält in einem technischen Sinne einen dieser beiden Graphen.

Darstellungen von Graphen

graphisch:	als	Ad	jazo	enz	matrix:	als Inzidenzmatrix:									
<u></u>	0	1	0	1	1	1	0	0	0	0	1	0	1		
	1	0	1	1	1	1	1	0	1	1	0	0	0		
	0	1	0	1	0	0	1	1	0	0	0	0	0		
	1	1	1	0	1	0	0	1	1	0	1	1	0		
	1	1	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1	1		

Dabei hängt die Darstellung als Adjazenzmatrix von einer Numerierung der Ecken ab; die Darstellung als Inzidenzmatrix von Numerierungen der Ecken und der Kanten. Bei der

graphischen Darstellung hat man die Wahl, wie man die Ecken zueinander plaziert, und wie man die Kanten (nicht unbedingt gerade) zieht. Den obigen Graphen kann man zum Beispiel auch überschneidungsfrei zeichnen.

Zwei Graphen G = (E,K) und G' = (E',K') heißen <u>isomorph</u>, wenn es einen Isomorphismus zwischen G uind G' gibt, d.i. eine Bijektion $\varphi : G \to G'$ mit $\{e,e'\} \in K \iff \{\varphi(e),\varphi(e')\} \in K'$. Ein Isomorphismus von G auf sich selbst heißt Automorphismus.

Es ist i.a. kein leichtes Problem zu entscheiden, ob zwei Darstellungen (auch der gleichen Art) isomorphe Graphen ergeben. Dieses Problem ist nicht NP-vollständig, man kennt aber nur in Spezialfällen polynomiale Algorithmen (etwa für planare Graphen oder für Graphen beschränkter Valenz).

Ein Graph G'=(E',K') heißt <u>Untergraph</u> von G=(E,K), falls $E'\subseteq E$ und $K'\subseteq K$ gilt. Man sagt dann auch, daß G den Graphen G' enthält. G' heißt <u>induzierter Untergraph</u>, falls zusätzlich $K'=K\cap \mathfrak{P}_2(E')$ gilt, d.h. G' enthält alle zwischen Ecken aus E' in G vorhandenen Kanten. Zu jeder Teilmenge E' gibt es genau einen induzierten Untergraphen mit Eckenmenge E', dieser wird mit G[E'] bezeichnet. G' heißt <u>aufspannender Untergraph</u> von G, falls G' ein Untergraph von G mit E=E' ist. (Insbesondere ist G der einzige aufspannende induzierte Untergraph von sich selbst.)

Varianten von Graphen

In <u>Multigraphen</u> läßt man Schlingen und mehrere Kanten zwischen zwei Ecken zu. Multigraphen tauchen auf natürliche Weise in der Graphentheorie auf, etwa wenn man duale Graphen betrachtet, so daß manchmal Multigraphen einfach als Graphen bezeichnet werden.

Bei <u>gerichteten Graphen</u> haben die Kanten eine Orientierung, also festgelegte Anfangsund Endpunkte. Man läßt dann auf jeden Fall zwischen zwei Ecken Kanten in beide Richtungen zu und meist auch Schlingen.

In <u>numerierten Graphen</u> sind die Ecken wohlunterschieden; man kann sie sich als fest von 1 bis n durchnumeriert denken. Numerierte Graphen haben als solche also keine nicht-trivialen Automorphismen.

In Anwendungen betrachtet man oft <u>gewichtete Graphen</u>: G trägt dann noch eine Kostenoder Gewichtsfunktion, entweder auf den Ecken als $w: E \to \mathbb{R}_0^+$, oder auf den Kanten als $w: K \to \mathbb{R}_0^+$. Letzteres könnte etwa eine Straßenkarte mit Abständen zwischen Städten sein. Geht die Gewichtsfunktion in eine endliche Menge von "Farben", spricht man auch von <u>gefärbten Graphen</u>.

Anzahl der Graphen

Wieviele Graphen mit n Ecken gibt es? Numeriert man die Ecken, hat man für jedes Eckenpaar die zwei Möglichkeiten, eine Kante zu ziehen oder nicht. Also existieren $2^{\binom{n}{2}}$ viele numerierte Graphen auf n Ecken. Man kann die n Ecken auf n! viele Arten mumerieren;

IVI. Juliku

verschiedenen Numerierungen führen aber eventuell zu isomorphen numerierten Graphen, und zwar genau dann, wenn die eine durch einen Automorphismus des Graphen in die andere übergeht. Man kann aber zeigen, daß für große n fast kein Graph nicht-triviale Automorphismen besitzt. Asymptotisch hat man also oben jeden Graph n! mal gezählt; es gilt

Anzahl der Graphen auf n Ecken
$$\sim \frac{1}{n!} \cdot 2^{\binom{n}{2}}$$

Wege, Abstand, Zusammenhang

Definition 5.2 Ein <u>Weg</u> der <u>Länge</u> n ist eine Folge $e_0k_1e_1 \dots k_ne_n$ von Ecken e_i und Kanten $k_i = \{e_{i-1}, e_i\}$. Dabei heißt e_0 der Anfangs- und e_n der Endpunkt des Weges. Ist $e_0 = e_n$, so heißt der Weg geschlossen, sonst offen.

Ein (Kanten-) x \underline{Zug} ist ein Weg, bei dem $k_i \neq k_j$ für $i \neq j$ gilt.

Ein <u>Pfad</u> ist ein Weg, bei dem $e_i \neq e_j$ für $i \neq j$ gilt.

Ein Kreis ist ein Weg, bei dem $e_0 = e_n$ gilt, sonst aber $e_i \neq e_j$.

Achtung: diese Terminologie ist nicht standardisiert!

Ein Kreis ist also im Grunde ein geschlossener Pfad; Pfade sind allerdings per Definition offen. Jeder Pfad und jeder Kreis ist auch ein Zug. Man sagt, daß ein Weg mit Anfangspunkt e und Endpunkt e' die Ecken e und e' verbindet. Jeder e und e' verbindende Weg läßt sich zu einem e und e' verbindenden Pfad verkürzen. In G gibt s genau dann einen Kreis der Länge \mathfrak{n} , wenn $\mathfrak{C}_{\mathfrak{n}}$ Untergraph von G ist.

Wir definieren auf E eine Äquivalenzrelation K* durch eK^*e' , falls e und e' durch einen Weg verbunden sind. Die Äquivalenzklassen von K* heißen die <u>Zusammenhangskomponenten</u> des Graphen. Ein Graph heißt <u>zusammenhängend</u>, falls er aus nur einer Zusammenhangskomponente besteht, d.h. wenn je zwei Ecken durch einen Weg verbunden sind.

Algorithmus zum Finden der Zusammenhangskomponenten:

Starte in einer Ecke e_0 . Sei $E_0 := \{e_0\}$ und $E_{i+1} := E_i \cup \bigcup_{e \in E_i} N(e)$. Halte an, falls $E_i = E_{i+1}$. Dann ist $G[E_i]$ die Zusammenhangskomponente von e_0 . Falls $E_i = E$, so ist G zusammenhängend; falls nicht, starte mit einer neuen Ecke $e_0 \notin E_i$. Dieser Algorithmus berechnet in $O(|E|^2)$ vielen Schritten die Zusammenhangskomponenten und/oder testet, ob G zusammenhängend ist.

Der Abstand d(e,e') zweier Ecken ist definiert als die minimale Länge eines e und e' verbindenden Weges, falls ein solcher existiert, und als ∞ sonst. Es gilt dann

$$d(e,e')=0 \iff e=e'$$
 $d(e,e')=1 \iff e \text{ und } e' \text{ sind benachbart}$
 $d(e,e')=2 \iff e \text{ und } e' \text{ haben gemeinsamen Nachbarn, aber } e \neq e',e \notin N(e')$
 $d(e,e')=\infty \iff e \text{ und } e' \text{ liegen in verschiedenen Zusammenhangskomponenten}$

Satz 5.2 Ein nicht trivialer Graph ist genau dann bipartit, wenn alle Kreise darin gerade Länge haben.

□ "=>" Ein Kreis in einem bipartiten Grapnen muß abwechseind zwischen Ecken aus den
beiden Blöcken der Bipartition verlaufen, hat also gerade Länge.
" \Leftarrow " Sei $e_0 \in E$ beliebig und definiere $E' := \{e \in E \mid d(e_0,e) \text{ gerade}\}, E'' := E \setminus E' = \{e \in E \mid d(e_0,e) \mid e_0 \in E' \mid e_0 \in E' \in E$
$E d(e_0,e)$ ungerade}. Zeige: dies liefert eine Bipartition des Graphen. Angenommen es
gibt eine Kante k zwischen $e,e'\in E'$ (analog für E''). Betrachte Pfade minimaler Länge
von e_0 nach e bzw. e^\prime . Sei $e^{\prime\prime}$ deren letzter gemeinsamer Punkt: dann ist die Länge beider
Teilpfade von $e_{\mathtt{0}}$ nach e'' die gleiche, d.h. die Restpfade zusammen mit \mathtt{k} ergeben einen
Kreis ungerader Länge: Widerspruch.

II.6 Besondere Wege

Euler-Züge

Meist schon als Kind beschäftigt man sich mit Graphentheorie, nämlich mit dem Problem, das "Haus des Nikolaus" ohne Absetzen zu zeichnen. Tatsächlich gilt dieses Problem in der Form des "Königsberger Brückenproblems" auch als der mathematische Anfang der Graphentheorie. Euler hat gezeigt, daß ein Spaziergang durch das damalige Königsberg, der alle Brücken genau einmal überquert, nicht möglich ist. Die mathematische Modellisierung des Stadtplans führt natürlich zu einem Multigraphen; durch zusätzliche Ecken, etwa auf den Brücken, erhält man aber ein gleichwertiges Problem für einfache Graphen.

Definition 6.1 Ein <u>Eulerscher Zug</u> in einem Graphen ist ein alle Kanten durchlaufender Zug. G heißt Eulersch, falls es in G einen (geschlossenen) Euler-Zug gibt.

Satz 6.1 Ein Graph ohne isolierte Punkte hat genau dann einen geschlossenen (bzw. offenen) Eulerschen Zug, wenn er zusammenhängend ist und keine (bzw. genau zwei) Ecken ungeraden Grades besitzt.

 \square Die Bedingungen sind offenbar notwendig. Durch Hinzufügen einer neuen verbindung zwischen den beiden Ecken ungeraden Grades führt man das Problem des offenen Euler– Zuges auf das andere zurück. Betrachte dann einen Zug maximaler Länge $e_0 k_1 \dots k_n e_n$. Es gilt dann $e_0 = e_n$, da sonst nur eine ungerade Anzahl zu e_n inzidenter Kanten in dem Zug vorkäme, dieser also noch verlängert werden könnte. Gäbe es nun eine in dem Zug nicht vorkommende Kante k, so gäbe es auch eine (da G zusammenhängend), die mit einer der vorkommenden Ecken e_i inzident ist. Beginne dann obigen Zug mit e_i und hänge am Ende k an: Widerspruch.

Dieser Beweis ist im Prinzip konstruktiv, d.h. man kann daraus einen Euler-Zug gewinnen, aber umständlich. Hier folgt ein besserer Algorithmus:

Algorithmus zur Konstruktion von Euler-Zügen:

Starte in einer beliebigen Ecke e_0 bzw. in einer der beiden Ecken ungeraden Grades. Sei der Anfang $e_0 \, k_1 \, e_1 \, \dots \, k_i \, e_i$ des Euler–Zuges bereits konstruiert. Sei $G_i := (E, K_i)$ mit

IVI. Julinci

 $K_i := K \setminus \{k_1, \ldots, k_i\}$ der Restgraph. Falls $K_i = \emptyset$, so fertig. Falls $K_i \neq \emptyset$, aber keine zu e_i inzidente Kante enthält, so Abbruch. Falls K_i eine zu e_i inzidente Kante enthält, die keine Brücke in G_i ist, so wähle eine dieser als k_{i+1} . Andernfalls wähle beliebige zu e_i inzidente Kante aus K_i als k_{i+1} .

Wie groß ist die Komplexität des Algorithmus? Er läuft höchstens |K| Schritte lang. In jedem Schritt müssen $|K_i|$ viele Kanten daraufhin getestet werden, ob sie zu e_i inzident sind und ob ein Graph mit |E| Ecken zusammenhängend ist. Letzteres ist in $O(|E|^2)$ möglich. Insgesamt ist der Algorithmus also in $O(|K|^2 \cdot |E|^2) \subseteq O(|E|^6)$, insbesondere polynomial.

Hamiltonsche Kreise

Definition 6.2 Ein <u>Hamiltonscher Kreis</u> in einem Graphen ist ein alle Ecken druchlaufender Kreis. G heißt Hamiltonsch, falls es in G einen Hamiltonschen Kreis gibt.

G ist also genau dann Hamiltonsch, wenn G einen aufspannenden Kreis enthält. Das Hamilton-Problem ist das Analogon des Euler-Problems für Ecken statt für Kanten: erstaunlicherweise ist es viel schwerer zu lösen. Historisch tauchte es bei Hamilton für den Dodekaeder auf.

Beispiele: K_n , der Würfel, der Dodekaeder sind Hamiltonsch. $K_{2n,2m+1}$ ist nicht Hamiltonsch.

Es gibt einen naheliegenden Algorithmus zu entscheiden, ob ein Graph Hamiltonsch ist oder nicht: erzeuge alle Kreise des Graphen und überprüfe, ob eines davon alle Ecken durchläuft. Aber: im K_n etwa gibt es (n-1)! viele Kreise mit gegebenem Anfangspunkt; in einem beliebigen Graphen muß man daher auch erwarten, daß es zu viele sind, um in vernünftiger Zeit obigen Algorithmus durchführen zu können. Man kennt bis heute keinen "vernünftigen" Algorithmus, einen Hamiltonschen Kreis zu finden, und kein vernünftiges notwendiges und hinreichendes Kriterium für seine Existenz. Man hat allerdings gute Gründe, einen solchen Algorithmus nicht zu erwarten: das Hamilton–Problem ist nämlich ein sogenanntes NP–vollständiges Problem. Es gibt aber eine Reihe von hinreichenden Kriterien, von denen das einfachste folgt:

Satz 6.2 Sei G=(E,K) so, daß $n:=|E|\geqslant 3$ und $d(e)\geqslant \frac{n}{2}$ für alle $e\in E$. Dann ist G Hamiltonsch.

□ Zunächst ist G zusammenhängend: sonst hätte eine Ecke in einer minimalen Zusammenhangskomponente mehr Nachbarn als möglich. Betrachte dann einen Pfad $P = e_0 k_1 e_1 \dots k_m e_m$ maximaler Länge. Dann muß P alle Nachbarn von e_0 und e_m bereits enthalten, sonst könnte man ihn verlängern. Betrachte $I_1 := \{i \mid e_i \in N(e_m)\}$ und $I_2 := \{i \mid e_{i+1} \in N(e_0)\}$. Beides sind Teilmengen von $\{0,\dots,m-1\}$ der Mächtigkeit mindestens $\frac{n}{2}$, also schneiden sie sich. Es gibt also i, eine Kante $k = \{x_0, x_{i+1}\}$ und eine Kante $k' = \{x_i, x_m\}$. Aus P, k, k' erhält man einen Kreis der Länge m+1, aus dem wiederum, wäre er nicht bereits Hamiltonsch, ein Pfad der Länge m+1 im Widerspruch zur Maximalität von P zu gewinnen wäre.

Diesen Beweis kann man leicht in einen polynomialen Algorithmus zur Konstruktion eines Hamiltonschen Kreises umformen.

Die Klasse der Probleme, die man in polynomialer Zeit lösen kann, heißt P. Die Klasse der Probleme, für die man in polynomialer Zeit feststellen kann, ob eine vorgeschlagene Lösung stimmt oder nicht, heißt NP. Das Problem der Euler–Züge ist also in P; man sieht sofort, daß das Hamilton–Problem in NP liegt. Ebenfalls ist es nicht schwierig, $P \subseteq NP$ zu zeigen. Ob P = NP gilt, ist eine der großen offenen Fragen der Mathematik und theoretischen Informatik, allgemein wird Ungleichheit angenommen. NP–vollständige Probleme sind nun "maximal schwierige" Probleme in der Klasse NP: jedes andere NP–Problem läßt sich in polynomialer Zeit darauf zurückführen, oder anders ausgedrückt: findet man einen polynomialen Algorithmus für ein NP–vollständiges Problem, so gilt P = NP. Daher gelten NP–vollständige Probleme als schwer. Trotzdem kann es sehr gute Näherungsalgorithmen geben oder welche, die in den meisten Fällen ein Ergebnis liefern.

Problem des Handlungsreisenden

Gegeben ist hier ein zusammenhängender Graph G=(E,K) mit einer Gewichtsfunktion $w:K\to\mathbb{R}^+_0$. Für einen Weg $W=e_0k_1e_1\dots k_ne_n$ definiere das Gewicht des Weges durch $w(W):=\sum_{i=1}^n w(k_i)$. Das <u>Problem des Handlungsreisenden</u> besteht nun darin, einen alle Ecken durchlaufenden (geschlossenen) Weg minimalen Gewichts zu finden. Als Variante des Problems kann man auch nach einem Hamiltonschen Kreis minimales Gewichts fragen.

Bemerkungen:

- Ohne Einschränkunng kann man G als vollständig annehmen, indem man neue Kanten mit einem Gewicht größer als die Summe der bisherigen Gewichte hinzunimmt.
- Falls w Abstände angibt oder allgemeiner die Dreiecksungleichung erfüllt, so ist ein geschlossener Weg minimalen Gewichts automatisch Hamiltonsch.
- Falls w konstant auf allen Kanten ist, so ergibt sich das Hamilton-Problem als Spezialfall des Problems des Handlungsreisende. In diesem Sinne ist letzteres also schwerer.
- An einfachen Beispielen bereits sieht man, daß der naheliegende Algorithmus der lokalen Wahl, d.h. in jeder bereits erreichten Ecke die Kante minimalen Gewichts zu wählen, i.a. nicht den Gesamtweg minimalen Gewichts liefert.

Das Problem des Handlungsreisenden ist ebenfalls NP-vollständig; im Gegensatz zu dem vorherigen Entscheidungsproblem "Gibt es einen Hamiltonschen Kreis oder nicht" aber ein Optimierungsproblem.

Kürzeste Wege

Zum Abschluß dieses Abschnittes eine verwandte Fragestellung, für die es einen guten Algorithmus gibt. Gegeben ist wieder ein zusammenhängender gewichteter Graph $G=(E,K), w:K\to\mathbb{R}^+_0$. Nun möchte man für zwei gegebene Ecken e und e' den beide

verbindenden Weg minimalen Gewichts finden. Klar ist, daß solch ein Weg in zusammenhängenden Graphen existiert, er braucht allerdings nicht eindeutig zu sein, und daß er ein Pfad ist.

Man kann leicht Beispiele konstruieren, bei denen es nicht ausreicht, sich von e schrittweise nach e' vorzutasten, indem man in jedem Schritt eine zu e' hinführende, noch nicht benutzte Kante minimalen Gewichts wählt. Eine geringe Variante dieser lokalen wahl genügt allerdings, indem man einerseits gleichzeitig Pfade minimalen Gewichts von e zu allen anderen Ecken konstruiert und andererseits das Gewicht des bereits konstruierten Pfades beachtet.

Algorithmus zur Konstruktion von Wegen minimalen Gewichts:

Definiere induktiv e_i , $l(e_0, e_i)$ und k_i für $i \ge 1$.

 e_0 sei die Startecke, $l(e_0,e_0):=0$. Im i+1-ten Schritt, berechne für alle Paare (e,e_j) mit $e \notin \{e_0,\ldots,e_1\}$ und $e \in N(e_j)$, $j \leqslant i$, die Größe $w(\{e,e_j\})+l(e_0,e_j)$ und wähle (e,e_j) so, daß sie minimal wird. Setze dann $e_{i+1}:=e$, $k_i=\{e_j,e\}$ und $l(e_0,e_{i+1})=l(e_0,e_j)+w(k_i)$. Breche ab, sobald die Zielecke erreicht ist bzw. bis keine neuen adjazenten Ecken mehr zur Verfügung stehen. Die Kanten k_i bilden dann einen aufspannenden Baum der Zusammenhangskomponente von e_0 , in denen der eindeutige Pfad von e_0 zu jeder anderen Ecke minimales Gewicht hat.

Bemerkung: Für eine konstante Gewichtsfunktion berechnet der Algorithmus kürzeste Wege. Im allgemeinen wird der berechete aufspannende Baum kein aufspannender Baum minimalen Gewichts sein.

II.7 Färbungen

Eckenfärbungen

Gegeben sei ein Graph G=(E,K). Eine <u>Eckenfärbung</u> (mit k Farben) ist eine Abbildung $c:E\to\{1,\ldots,k\}$, die benachbarte Ecken unterschiedlich färbt, d.h. $\{e,e'\}\in K\Longrightarrow c(e)\neq c(e')$. Ein Graph, für den eine Eckenfärbung mit k Farben existiert, heißt auch <u>k-färbbar</u>. Offenbar ist ein Graph genau dann k-färbbar, wenn er k-partit ist: die Blöcke der k-Partition werden durch die gleichgefärbten Ecken gebildet.

Beispiel: Man möchte die Länder einer Landkarte so färben, daß benachbarte Länder unterschiedliche Farben haben. Die Landkarte kann man in einen Graphen übersetzen, indem man die Hauptstädte als Ecken nimmt und Kanten zwischen den Haupstädten zieht, deren Länder eine gemeinsame Grenze haben. Das berühmte 4–Farben–Problem aus der Mitte des letzten Jahrhunderts fragte, ob dies stets mit 4 Farben möglich ist. Ein erster Beweis von 1977 führte das Problem auf etwa 1500 durch Computereinsatz überprüfte Einzelfälle zurück. Die mathematische Gültigkeit wurde deshalb und wegen der mangelnden Nachvollziehbarkeit bezweifelt. Seit kurzem gibt es kürzere, überschaubarere und akzeptiertere Beweise.

Es macht für die Anzahl der Farben keinen Unterschied, ob man Graphen auf der Ebene oder auf der Kugeloberfläche färbt: eine Landkarte auf einer Kugel wird im Inneren eines Landes aufgeschnitten und auf eine Ebene gezogen. Umgekehrt legt man um eine ebene Landkarte ein alles umfassendes neues Land, in dem man die Ebene zur Kugel zusammenbinden kann.

Hier soll bewiesen werden, daß jeder planare Graph 5-färbbar ist. Ohne Beweis seien folgende beiden Sätze zitiert:

Satz 7.1 (Appel, Haken, ...) Jeder planare Graph ist 4-färbbar.

Satz 7.2 (Grötzsch) Jeder planare, dreiecksfreie Graph ist 3-färbbar.

Sei ein planarer Graph G=(E,K) gegeben. G grenzt dann eine Menge F von Flächen ab; denkt man sich G eingebettet in \mathbb{R}^2 , so sind dies die Zusammenhangskomponenten von $\mathbb{R}^2 \setminus G$. Insbesondere ist dabei die Außenfläche mitgezählt; für ein Dreieck gilt etwa |F|=2.

Satz 7.3 (Euler–Formel) Für zusammenhängende planare Graphen gilt |F| - |K| + |E| = 2.

□ Induktion nach E : der Satz gilt offenbar für den einpunktigen Graphen	mit E = 1,
$ K =0$ und $ F =1$. Eine neue Ecke $arepsilon$ wird in eine Fläche f eingesetzt und $\dot{\iota}$	iber m viele
Kanten verbunden. Dabei wird die Fläche f in $\mathfrak m$ viele Flächen zerlegt, es k	ommen also
m — 1 neue Flächen hinzu.	

Folgerung: In einem triangulierten Graphen gilt $|K| = 3 \cdot |E| - 6$.

 \Box G heißt trianguliert, falls alle auftretenden Flächen Dreiecke sind. Jede Fläche hat also 3 Kanten, aber jede Kante zählt für zwei Flächen, also $3 \cdot |F| = 2 \cdot |K|$.

Folgerung: In jedem planaren Graphen gibt es eine Ecke vom Grad ≤ 5 .

□ Durch Hinzufügen von Kanten kann man annehmen, daß der Graph trianguliert ist. Hätte jede Ecke mindestens 6 Nachbarn, würde $|K| \geqslant \frac{1}{2}6 \cdot |E| = 3 \cdot |E|$ gelten, im Widerspruch zur vorherigen Folgerung. □

Folgerung: K₅ ist nicht planar.

Satz 7.4 Jeder planare Graph ist 5-färbbar.

 \square O.B.d.A. ist der Graph zusammenhängend, sonst färbe einzeln die Zusammenhangskomponenten. Induktion nach |E|; klar für $|E|\leqslant 5$. Im Induktionsschritt wähle e_0 mit $d(e_0)\leqslant 5$. Sei $N(e_0)=\{e_1,\ldots,e_5\}$. Da G planar ist und also keine Kopie des K_5 enthalten kann, gibt es unter den Nachbarn von e_0 zwei nicht benachbarte Ecken e_i,e_j . Man betrachtet nun den Graphen G', der aus $G[E\setminus\{e_0\}]$ durch Zusammenziehen der Ecken e_i und e_j entsteht. Per Induktion gibt es eine 5-Färbung von G', aus der man eine 5-Färbung von $G[E\setminus\{e_0\}]$ erhält, in der e_i und e_j dieselbe Farbe tragen. Also sind nur 4 Farben für die Nachbarn von e_0 verwendet: man kann e_0 mit der fünften Farbe färben.

Die <u>chromatische Zahl</u> $\chi(G)$ ist die kleinste Zahl k, so daß G k-färbbar ist. Es gibt eine Vermutung, daß $\chi(G)$ eng damit zusammenhängt, welche vollständigen Graphen in einem gewissen technischen Sinn in G enthalten sind.

Kantenfärbungen

Unter einer <u>Kantenfärbung</u> (mit k Farben) versteht man in der Regel eine Abbildung $c: K \to \{1, \dots, k\}$, die aneinanderstoßende Kanten unterschiedlich färbt, d.h. $k \cap k' \neq \emptyset \Longrightarrow c(k) \neq c(k')$. Man kann nun ähnliche Fragen wie für Eckenfärbungen stellen.

Als Anwendungsbeispiel kann man sich einen Turnierplan vorstellen: Ecken repräsentieren Mannschaften, die Farben der Kanten entsprechen Spieltagen.

Der Satz von Ramsey

Nun soll ein duales Problem behandelt werden: statt Graphen so zu färben, daß keine gleichfarbigen Kanten aufeinanderstoßen, sollen in einem gefärbten Graphen möglichst große einfarbige Stücke gefunden werden. Dazu betrachten wir G = (E,K) und eine Abbildung $c: K \to \{1,\ldots,k\}$ ohne Zusatzbedingung. Dies ist also keine Kantenfärbung im obnigen Sinn, soll der Einfachheit halber aber auch Färbung genannt werden. Ein induzierter Untergraph G' = (E',K') heißt einfarbig, falls $c \upharpoonright_{K'}$ konstant ist.

Auf K_5 gibt es eine 2-Färbung ohne einfarbiges Dreieck: man färbe ein Fünfeck in einer Farbe, das verbleibende mit der anderen. Auf K_6 dagegen hat man notwendig ein einfarbiges Dreieck: eine fest gewählte Ecke ist mit drei Ecken gleichfarbig verbunden. Ein Dreieck des aus den vier Ecken bestehenden Tetraeders muß einfarbig sein. Dies ist ein allgemeines Phänomen:

Satz 7.5 (Ramsey) Gegeben $r,k\in\mathbb{N}$, so gibt es ein $n\in\mathbb{N}$, so daß K_m mit $m\geqslant n$ für jede k-Färbung einen einfarbigen Untergraphen K_r enthält.

- \square Zunächst sei k=2. Es reicht dann, $\mathfrak{m}=\mathfrak{n}$ zu betrachten, da die Eigenschaft mit Vergrößern der Eckenmenge erhalten bleibt. Wähle $\mathfrak{n}=2^{2r-3}$ und konstruiere induktiv Teilmengen $E_i\subseteq E$, $e_i\in E_i$ und Farben $c_i\in\{1,2\}$ für $i=0,\ldots,2r-3$ mit den Eigenschaften:
 - $|E_i| = 2^{2r-3-i}$
 - $E_{i+1} \subseteq E_i \setminus \{e_i\}$
 - alle Kanten von e_i nach E_{i+1} haben die gleiche Farbe c_i .

Sei $E_0=E$ und stets $e_i\in E_i$ beliebig. Sei E_i bereits gewählt. Da $|E_i\setminus\{e_i\}|=2^{2r-3-i}-1$, gibt es eine Teilmenge E_{i+1} der Größe $\lceil\frac{2^{2r-3-i}-1}{2}\rceil=2^{2r-3-(i+1)}$ und eine Farbe c_i , die die obigen Bedingungen erfüllen.

In der 2r-1 langen Folge $(c_0,c_1,\ldots,c_{2r-4})$ taucht eine Farbe c mindestens $\lceil \frac{2r-3}{2} \rceil = r-1$ mal auf. Setze dann $c_{2r-3} := c$ und betrachte die Menge $R = \{e_i \mid c_i = c\}$. Es gilt |R| = r und jede zwischen Ecken aus R verlaufende Kante trägt nach Definition die Farbe c.

Für k>2 ändert man entweder den Beweis entsprechend ab, oder schließt induktiv, indem man zunächst die k Farben in zwei Gruppen einordnet.

Der Satz von Ramsey hat viele Verallgemeinerungen und ist von großer Nützlichkeit in vielen Teilen der Mathematik. Sein Inhalt wird gerne durch die Aussage "totale Unordnung ist unmöglich" paraphrasiert. Im Beweis ergaben sich obere Schranken für die Wahl von $\mathfrak n$. Man kennt bessere obere Schranken und auch untere Schranken. Nennt man den genauen Wert R(r,k), so wurde am Anfang R(3,2)=6 gezeigt. Andere bekannte Werte sind R(4,2)=18 und R(3,3)=17, aber schon für relativ kleine r und k ist R(r,k) unbekannt.

II.8 Bäume

Definition 8.1 Ein <u>Baum</u> ist ein zusammenhängender kreisfreier Graph. Ein <u>Wald</u> ist ein kreisfreier Graph.

Also ist ein Baum ein zusammenhängender Wald und die Zusammenhangskomponenten eines Waldes sind Bäume. Ecken vom Grad 1 heißen <u>Blätter</u>. Jeder nicht-triviale Baum hat mindestens zwei Blätter. Ist e ein Blatt des Baumes G = (E,K), so ist auch $G[E \setminus \{e\}]$ ein Baum. Dies erlaubt es oft, Eigenschaften von Bäumen per Induktion zu zeigen. Allgemeiner ist jeder Untergraph eines Waldes wieder ein Wald. Wälder sind offenbar bipartit bzw. 2-färbbar nach Satz 5.2.

Satz 8.1 G = (E, K) ist ein Baum

- ⇔ je zwei Ecken sind durch einen eindeutigen Pfad verbunden
- ⇔ G ist maximal zusammenhängend, d.h. zusammenhängend und jede Kante ist eine Brücke
- ⇔ G ist minimal azyklisch, d.h. kreisfrei, aber durch jede neue Kante zwischen vorhandenen Ecken entsteht ein Kreis
- \iff G ist zusammenhängend und |E| = |K| + 1.

Satz 8.2 Jeder zusammenhängende Graph enthält einen aufspannenden Baum. Jeder Graph enthält einen aufspannenden Wald.

	Entferne solange	Kanten aus Kreise	en, bis keine Kreise mehr existieren.	Da eine Kante
in	einem Kreis keine	Brücke sein kann,	, wird Zusammenhang nicht zerstört	. 🗆

Dieser Beweis liefert zugleich einen Algorithmus, der allerdings nicht besonders effektiv ist. Der Algorithmus zur Konstruktion von Wegen minimalen Gewichts liefert für die konstante Gewichtsfunktion ebenfalls einen aufspannenden Baum. Zwei weitere Möglichkeiten sind:

Breitensuche: Starte in einer beliebigen Ecke mit Nummer 0 und gib im i-ten Schritt einem noch nicht numerierten Nachbarn einer Ecke mit minimaler Nummer die Nummer i.

Tiefensuche: Starte in einer beliebigen Ecke mit Nummer 0 und gib im i-ten Schritt einem noch nicht numerierten Nachbarn einer Ecke mit maximaler Nummer die Nummer i.

IVI. JUIIKCI

Der Breitensuchalgorithmus konstruiert flache, breitverzweigte Bäume, der Tiefensuchalgorithmus dagegen tiefe und schmale.

Wieviele Bäume mit $\mathfrak n$ Ecken gibt es? Wie bei Graphen kann man nur numerierte Bäume explizit zählen. Anders betrachtet fragt man nach der Anzahl der aufspannenden Bäume eines $K_{\mathfrak n}$, bei dem man die Ecken unterscheiden kann. Dazu zunächst eine Definition:

Ein <u>Wurzelbaum</u> ist ein Baum mit einer ausgezeichneten Ecke, der sogennanten <u>Wurzel</u>. Jeder Wurzelbaum trägt eine natürliche Orientierung der Kanten, etwa von der Wurzel weg. Damit macht es Sinn, von Vorgängern und Nachfolgern einer Ecke zu sprechen. Blätter sind dann die Ecken ohne Nachfolger, die Wurzel die einzige Ecke ohne Vorgänger.

Satz 8.3 (Cayley) Es gibt n^{n-2} numerierte Bäume auf n Ecken.

 \square Statt Bäume zählt ma <u>Wirbeltiere</u>, das sind Bäume mit zwei ausgezeichneten Ecken, dem <u>Kopf</u> K und dem <u>Schwanz</u> S. Es gibt also n^2 Möglichkeiten, K und S zu wähle (K = S ist gestattet!), also behauptet der Satz von Cayley, daß es n^n Wirbeltiere mit n Ecken gibt. Dies ist aber genau die Anzahl der Funktionen der Menge $\{1, \ldots, n\}$ in sich selbst. Zum Beweis wird also jedem Wirbeltier eineindeutig eine Funktion und umgekehrt zugeordnet.

Ein Wirbeltier ist bestimmt durch

- eine nicht-leere Teilmenge $R = \{e_1, \dots, e_r\} \subseteq E$, dem sogennanten <u>Rückgrat</u>, das aus den Ecken des eindeutigen K und S verbindenden Pfades besteht;
- einer Ordnung auf R, von K nach S;
- einer Aufteilung der Restecken $E \setminus R$ in r eventuell leere Teile e_1, \dots, e_r ;
- einem Wurzelbaum auf $E_i \cup \{e_i\}$ mit Wurzel e_i .

Einer Funktion $f:\{1,\ldots,n\}\to\{1,\ldots,n\}$ ordnen wir zunächst den gerichteten Graphen mit Ecken $\{1,\ldots,n\}$ und Kanten (i,f(i)) zu. Sei R die Menge der Ecken, die auf gerichteten Kreisen liegen. Auf R induziert f eine Permutation. Läßt man die Kanten der gerichteten Kreise fort, so bilden die Zusammenhangskomponenten des Restgraphen Wurzelbäume mit Wurzel in R und natürlicher Orientierung zur Wurzel hin.

Da es gleich viele Permutationen wie totale Ordnungen gibt, sind also Wirbeltiere und Funktionen durch gleichwertige Daten gegeben. Die Zuordnung von Permutation und totaler Ordnung ist allerdings nicht kanonisch, sondern bedarf einer Auswahl (dem Bild der Identitätspermutation etwa.)

Häufig tauchen in Anwendungen sogenante <u>Suchbäume</u> auf. Dies sind Wurzelbäume (mit gedachter Orientierung von der Wurzel weg), bei der die Nachfolger einer Ecke geordnet sind. Solche Bäume tauchen als Modell für Entscheidungs- oder Suchvorgänge auf: jede Ecke steht für eine Entscheidung oder Anfrage, die auslaufenden Kanten für die Möglichkeiten oder Antworten. Suchbäume zählt man eher nach der Anzahl der Blätter. Ein (n,q)-Baum ist ein Suchbaum mit n Blättern, bei dem jede Ecke höchstens q direkte Nachfolger hat. Ein vollständiger (n,q)-Baum ist einer, bei dem jede Ecke, die kein Blatt ist, genau q Nachfolger hat. Zur Erinnerung: die Anzahl der vollständigen (n,2)-Bäume ist C_n , die n-te Catalan-Zahl.

II.9 Optimierungsprobleme

Paarungen (Matchings)

Definition 9.1 Eine <u>Paarung</u> in einem Graphen ist eine Menge von paarweise nicht-adjazenten Kanten (d. h. je zwei Kanten der Paarung haben keine End-Ecke gemeinsam). Die <u>Paarungszahl m(G)</u> ist das Maximum der Mächtigkeiten von Paarungen in G. Eine Paarung P heißt maximal, falls |P| = m(G).

Es gilt offenbar stets $\mathfrak{m}(G) \leqslant \lfloor \frac{|E|}{2} \rfloor$; etwa $\mathfrak{m}(K_n) = \mathfrak{m}(C_n) = \lfloor \frac{n}{2} \rfloor$; dagegen $\mathfrak{m}(K_{1,n}) = 1$.

Es kann vorkommen, daß eine Paarung P nicht mehr durch Hinzufügen einer Kante zu einer größeren Paarung erweitert werden kann, ohne darum maximal zu sein.

Ein <u>P-alternierender Pfad</u> ist ein Pfad $e_0k_1e_1\dots e_{2n+1}$ ungerader Länge mit nicht zu P inzidenten End-Ecken e_0,e_n und mit $k_i\in P\iff i$ gerade. Falls ein solcher P-alternierender Pfad existiert, so ist P nicht maximal, da man die in P vorkommenden Kanten des Pfades durch die anderen ersetzten kann. Tatsächlich gilt sogar die Umkehrung:

Satz 9.1 P ist genau dann maximale Paarung, wenn es keine P-alternierenden Pfade gibt.

 \square Gibt es einen P-alternierenden Pfad wie oben, so ist eine größere Paarung gegeben durch P':= P\{k_2, k_4, ..., k_{2n}} \cup \{k_1, k_3, ... k_{2n+1}\}.

Sei umgekehrt P eine nicht-maximale Paarung ohne P-alternierenden Pfad. Wähle eine Paarung P' mit |P'| = |P| + 1 und betrachte $N := (P \setminus P') \cup (P' \setminus P)$. Dann ist |N| ungerade. Die Zusammenhangskomponenten des von N aufgespannten Untergraphen sind entweder zwischen P und P' alternierende Kreise (mit gerader Kantenzahl) oder zwischen P und P' alternierende Pfade. Da die Gesamtkantenzahl ungerade ist mit mehr Kanten aus P' als aus P, muß es einen solchen Pfad mit Anfangs- und Endkante aus P' geben. Dies ist dann aber ein P-alternierender Pfad: wären die End-Ecken P-inzident, so mit einer Kante aus $P \cap P'$, was unmöglich ist, da P' eine Paarung ist.

Dieser Satz ist konstruktiv, d.h. er liefert einen (sogar polynomialen) Algorithmus zur Konstruktion maximaler Paarungen, indem man nach und nach P-alternierende Pfade bestimmt und jedesmal die Paarung entsprechend vergrößert.

Paarungen werden meist in bipartiten Graphen betrachtet – oft handelt es sich um Zuordnungsprobleme, wie im berühmten Beispiel des Heiratsproblems: ist es möglich, n Frauen mit n Männern, von denen manche untereinander befreundet sind, so zu verheiraten, daß nur befreundete Paare heiraten? Die Personen werden durch die Ecken, die Freundschaftsrelation durch die Kanten eines bipartiten Graphen wiedergegeben; die Auswahl von Ehepartnern ist eine Paarung.

Für $A \subseteq E$ sei $\underline{N(A)} := \{e \in E \mid \exists \alpha \in A \{e, \alpha\} \in K\} = \bigcup_{\alpha \in A} N(\alpha)$ die Menge der Nachbarn von A. Die Heiratsbedingung für E' sei die Eigenschaft $|A| \leq |N(A)|$ für alle $A \subseteq E'$.

Satz 9.2 (Heiratssatz von Hall) Sei G = (E,K) ein Graph mit Bipartition $E = E' \cup E''$. Dann gilt $\mathfrak{m}(G) = |E'|$ genau dann, wenn G die Heiratsbedingung für E' erfüllt.

$\hfill\Box$ " \Rightarrow " ist klar, da eine maximale Paarung für jedes $\alpha\in A$ einen verschiedenen Nachbarn aus E" auswählt.
" \Leftarrow " Sei P eine maximale Paarung. Angenommen, $e_0 \in E'$ ist dazu nicht inzident. Konstruiere aufgrund der Heiratsbedingung $e_i \in E'$ und $f_i \in E''$ mit $\{e_i, f_i\} \in P$ und $\{f_1, \ldots, f_k\} \subseteq N(\{e_0, \ldots, e_{k-1}\})$, bis ein zu P nicht inzidentes f_m gefunden ist. Von f_m kann man nun einen P-alternierenden Pfad rückwärts verfolgen: Widerspruch zur Maximalität.
Satz 9.3 Sei G wie oben. Dann gilt $\mathfrak{m}(G) = E' - \max_{A \subseteq E'} \{ A - N(A) \}.$
□ Offenbar sind für jede Paarung P und jedes $A \subseteq E'$ mindestens $ A - N(A) $ viele Ecken nicht inzident zu P, woraus " \leqslant " folgt. Sei nun $A' \subseteq E'$ so, daß obiges Maximum für A' angenommen wird. Dann erfüllt einerseits $G[(E' \setminus A') \cup (E'' \setminus N(A'))]$ die Heiratsbedingung bezüglich $E' \setminus A'$: gäbe es ein widersprechendes $A'' \subseteq E' \setminus A'$, so wäre $ A' \cup A'' - N(A' \cup A'') > A' - N(A') $. Andererseits erfüllt aus analogen Gründen $G[A' \cup N(A')]$ die Heiratsbedingung bezüglich $N(A')$. Man wähle jeweils eine maximale Paarung: zusammen ergeben diese eine Paarung von G der gewünschten Größe. \Box Eine Eckenüberdeckung in einem Graphen ist eine Menge von Ecken, zu der jede Kante inzident ist.

Satz 9.4 (König) Die minimale Mächtigkeit einer Eckenüberdeckung eines bipartiten Graphen ist gleich m(G).

□ Offenbar gilt "≤", da für jede Kante in einer Paarung eine (verschiedene) Ecke in der Überdeckung sein muß. Umgekehrt ist wie in obigem Beweis $(E' \setminus A') \cup N(A')$ eine Eckenüberdeckung der Mächtigkeit m(G).

Der Satz von König ist ein Beispiel für ein in der Graphentheorie häufig auftretendes "Dualitätsphänomen": die minimale Lösung eines Problems entspricht der maximalen Lösung eines dualen Problems.

Anwendungsbeispiel des Heiratssatzes:

Sei M eine Menge und $\{M_i | i \in I\}$ eine endliche Familie von Teilmengen von M. Dann heißt eine injektive Funktion $f: I \to M_i$ eine Auswahlfunktion, falls $f(i) \in M_i$ für alle $\mathfrak{i}\in I.$ Solch einer Situation ordnet man einen bipartiten Graphen mit Eckenmenge $M\cup I$ und Kanten $\{m,i\} \iff m \in M_i$ zu. Eine Auswahlfunktion entspricht dann genau einer maximalen Paarung. Sie existiert also genau dann, wenn $|\bigcup_{j\in J}M_j|\geqslant |J|$ für alle $J\subseteq I$ ist.

Gewichtete Paarungen

Sei nun zusätzlich auf dem bipartiten Graphen G = (E'∪E",K) eine Gewichtsfunktion $w': K \to \mathbb{R}^+_0$ gegeben, und eine Paarung minimalen Gewichts gesucht. Wie üblich, ist das Gewicht einer Paarung P definiert als $w'(P) := \sum_{k \in P} w'(k)$.

Zunächst kann man durch Hinzufügen neuer Ecken und neuer Kanten mit Gewicht 0 annehmen, daß $G = K_{n,n}$ mit $E' = \{e_1, \ldots, e_n\}$ und $E'' = \{f_1, \ldots, f_n\}$. Sei $w'_{\max} := \max_{k \in K} w'(k)$. Betrachtet man die Gewichtsfunktion $w := w' - w'_{\max}$, so ist das Ausgangsproblem äquivalent dazu, eine maximale Paarung minimalen Gewichts bzgl. w zu finden.

Den bipartiten gewichteten Graphen kann man nun geschickt durch eine $(\mathfrak{n},\mathfrak{n})$ -Matrix W mit Einträgen $w_{ij}=w(\{e_i,f_j\})$ darstellen. Eine maximale Paarung entspricht nun einer sogenannten <u>Diagonalen</u>, d.h. einer Auswahl von \mathfrak{n} Einträgen der Matrix, von denen keine zwei in einer Spalte oder einer Zeile liegen. Ziel ist es nun, eine Diagonale minimaler Summe zu finden. Offenbar ändert man an der Lösungsmenge nichts, wenn man von einer Spalte bzw. einer Zeile einen festen Betrag abzieht.

Algorithmus zum Finden einer minimalen Diagonalen:

- 1. Schritt: Ziehe zunächst von jeder Zeile den minimalen Zeileneintrag ab, dann in der entstehenden Matrix von jeder Spalte den minimalen Spalteneintrag ab. Ersetze W durch die verbleibende Matrix.
- 2. Schritt: Gibt es in W eine Diagonale aus lauter Nullen? Eine solche Diagonale entspricht einer maximalen Paarung in dem bipartiten Graphen G' = (E, K') mit $K' = \{\{e_i, f_j\} \mid w_{ij} = 0\}$, wofür es im vorigen Abschnitt einen Algorithmus gab.

Wenn ja liefert diese eine Paarung minimalen Gewichts.

Wenn nein, so suche eine Überdeckung sämtlicher in W vorkommenden Nullen durch eine minimale Anzahl von Spalten und Zeilen. Eine solche Überdeckung entspricht einer Eckenüberdeckung in G' und besteht daher nach dem Satz von König aus weniger als n Spalten und Zeilen. Sei m das Minimum der nicht-überdeckten Werte. Ziehe m von allen nicht-überdeckten Zeile ab und addiere es zu den überdeckten Spalten. Ersetze W durch die entstandene Matrix und wiederhole Schritt 2.

Da in jedem Schritt die Anzahl der auftretenden Nullen erhöht wird, stoppt der Algorithmus nach endlich vielen Schritten. Man kann sich leicht überlegen, daß der Algorithmus polynomial ist.

Flüsse in Netzwerken

Ein gerichteter Graph ist ein Paar (E,K) bestehend aus einer (endlichen) Eckenmenge E und einer Menge gerichteter Kanten $K \subseteq E^2$. Für $k = (e,e') \in K$ sei $e = k^-$ die Anfangsoder Startecke, $e' = k^+$ die Endo oder Zielecke der Kante. Für eine Ecke e definiert man den Ein-Grad $d^+(e) := \{k \mid e = k^+\}$ als die Anzahl der hineinlaufenden Kanten und den Aus-Grad $d^-(e) := \{k \mid e = k^-\}$ als die Anzahl der hinauslaufenden Kanten.

Jedem gerichteten Graphen liegt ein ungerichteter Graph zugrunde: dieser hat dieselben Ecken und Kanten, wobei man die Orientierungen vergißt, Schleifen wegläßt und eventuelle Mehrfachkanten identifiziert. Formal ergibt sich G' = (E, K') mit $\{e, e'\} \in K' \iff [e \neq e' \text{ und } (e, e') \in K \text{ oder } (e', e) \in K].$

Ein gerichteter Weg, der Länge n, von e_0 nach e_n , ist eine Folge $e_0 k_1 e_1 \dots k_n e_n$ von Ecken e_i und Kanten $k_{i+1} = (e_i, e_{i+1})$. Entsprechend sind gerichtete Züge, Pfade und Kreise de-

finiert. Die Eigenschaft, daß es zwischen zwei Ecken e, e' einen gerichteten Weg von e nach e' und einen gerichteten Weg von e' nach e gibt, definiert eine Äquivalenzrelation, deren Klassen <u>starke Zusammenhangskomponenten</u> heißen. Die starken Zusammenhangskomponenten sind Vereinigungen gerichteter Kreise. Ein gerichteter Graph heißt <u>stark zusammenhängend</u>, falls er nur aus einer starken Zusammenhangkomponente besteht, und (schwach) zusammenhängend, falls der zugrundeliegende ungerichtete Graph zusammenhängend ist.

Definition 9.2 Ein <u>Netzwerk</u> ist ein gerichteter Graph G = (E,K) mit zwei ausgezeichneten Ecken $e_{ein} \neq e_{aus}$, so daß ein gerichteter Weg von e_{ein} nach e_{aus} existiert, und einer <u>Kapazitätsfunktion</u> $c : K \to \mathbb{R}_0^+ \cup \{\infty\}$.

Man nennt e_{ein} den <u>Eingang</u>, e_{aus} den <u>Ausgang</u> des Netzwerkes und alle anderen Ecken <u>innere Ecken</u>. Allgemeiner könnte es mehrere Ein- und Ausgänge geben; dies reduziert man auf obigen Fall, indem man je einen neuen Ein- und Ausgang hinzunimmt mit Kanten unendlicher Kapazität zu bzw. von den alten Ein- bzw. Ausgängen. Manchmal erlaubt man eine Rückflußkante von e_{Aus} nach e_{ein} mit unendlicher Kapazität.

Ein Fluß in einem gerichteten Graphen G=(E,K) ist eine Funktion $f:K\to\mathbb{R}_0^+$. Der Wert des Flusses f in einer Ecke e ist die Differenz von Einfluß und Ausfluß, d.h. $w_e(f):=\sum_{e=k^+}c(k)-\sum_{e=k^-}c(k)$; der Wert des Flusses w(f) ist sein Wert im Augang e_{Aus} .

Definition 9.3 Ein Fluß f in einem Netzwerk G = (E, K, c) heißt <u>verträglich</u>, falls einerseits $f(k) \le c(k)$ für alle Kanten k gilt und andererseits der Wert des Flusses an allen inneren Ecken gleich Null ist ("Kirchhoffs Gesetz").

Da offenbar stets $\sum_{e \in F} w_e(f) = 0$ gilt, folgt für einen verträglichen Fluß $w(f) = -w_{e_{ein}}(f)$.

Problem: Man finde einen verträglichen Fluß maximalen Wertes.

Satz 9.5 Ein verträglicher Fluß maximalen Wertes existiert stets.

Ein Schnitt (X,Y) ist eine Partition $E = X \cup Y$ der Eckenmenge mit $e_{ein} \in X$ und $e_{aus} \in Y$. Sei $K(X,Y) = \{k \in K \mid k^- \in X, k^+ \in Y\}$ die Menge der von X nach Y laufenden Kanten. Die Kapazität des Schnittes ist $c(X,Y) := \sum_{k \in K(X,Y)} c(k)$.

Bemerkung Für jeden verträglichen Fluß f und jeden Schnitt (X,Y) gilt $w(f) \le c(X,Y)$.

$$\text{Denn: } w(f) = w_{e_{\mathfrak{aus}}} = \sum_{e \in Y} w_e(f) = \sum_{e \in Y, e = k^+} f(k) - \sum_{e \in Y, e = k^-} = \sum_{k \in K(X,Y)} f(k) = c(X,Y).$$

Es gilt nun auch die Umkehrung! Sei f ein verträglicher Fluß. Wir betrachten (ungerichtete) Züge $Z=e_0k_1e_1\dots k_ne_n$ aus Ecken e_i und gerichteten Kanten k_i , wobei entweder k_i Vorwärtskante $k_i=(e_{i-1},e_i)$ oder Rückwärtskante $k_i=(e_i,e_{i-1})$ ist. Ein zunehmender Zug für f ist solch ein Zug Z mit $f(k_i)< c(k_i)$ für alle Vorwärtskanten und $f(k_i)>0$ für alle Rückwärtskanten. Die Restkapazität des zunehmenden Zuges ist

$$r_f(Z) := min\left(\left\{c(k_i) - f(k_i) \;\middle|\; k_i Vorwärtskante\right\} \cup \left\{f(k_i) \;\middle|\; k_i R \ddot{u} ckw \ddot{a}rtskante\right\}\right)$$

Der zu Z gehörige elementare Fluß f_Z sei definiert durch $f_Z(k)=1$ für alle Vorwärtskanten, $f_Z(k)=-1$ für alle Rückwärtskanten und $f_Z(k)=0$ für alle in Z nicht vorkommenden Kanten. Dies ist kein Fluß im Sinne der obigen Definition, da er negative Werte annimmt; falls aber Z von e_{ein} nach e_{aus} läuft, so erfüllt f_Z die Verträglichkeitsbedingungen. Insbesondere ist dann $f+r_f(Z)\cdot f_Z$ ein verträglicher Fluß.

Außerdem definiert man $X_f := \{e \mid \text{ es gibt einen zunehmenden Zug von } e_{ein} \text{ nach } e\}$ und $Y_f = E \setminus X_f$. Insbesondere gilt also $e_{ein} \in X_f$.

Satz 9.6 (Ford, Fulkerson) Es sind äquivalent:

- f ist Fluß maximalen Wertes.
- Es gibt keine zunehmenden Züge von eein nach eaus.
- (X_f, Y_f) ist ein Schnitt.

Es gilt dann: (X_f, Y_f) ist ein Schnitt minimaler Kapazität mit $c(X_f, Y_f) = w(f)$.

 \Box (a) \Rightarrow (b) Wäre Z solch ein Zug, so wäre $f + r_f(Z) \cdot f_Z$ ein Fluß vom Wert $w(f) + r_f(Z)$. (b) \Rightarrow (c) Alle Bedingungen eines Schnittes sind stets erfüllt bis auf $e_{aus} \in Y_f$, was gerade die Aussage von (b) ist.

 $(c)\Rightarrow$ (a) Für alle Kanten $k\in K(X_f,Y_f)$ gilt f(k)=c(k), denn sonst könnte man den zu k^- hinführenden zunehmenden Zug noch um k verlängern. Es folgt $w(f)=c(X_f,Y_f)$, insbesondere ist f maximal.

Man sieht, daß $K(X_f,Y_f)$ beim maximalen Fluß f aus lauter <u>saturierten</u> Kanten besteht, d.h. Kanten, in denen der Wert des Flusses gleich der Kapazität ist. Umgekehrt ist ein Fluß, der einen Schnitt aus saturierten Kanten zuläßt, schon maximal.

Folgerung aus dem Beweis: In einem Netzwerk mit ganzzahligen Kapazitäten gibt es einen maximalen ganzzahligen Fluß.

Algorithmus zum Finden eines maximalen Flusses:

Ausgehend von einem gegebenen Fluß (eventuell dem Null-Fluß), sucht man nach zunehmenden Zügen und addiert den mit der Restkapazität multiplizierten elementaren Fluß hinzu. Diese Züge sucht man am besten mit einem Tiefensuchalgorithmus.

Bei ganzzahligen (und damit auch bei rationalen) Kapazitäten ist klar, daß der Algorithmus terminiert, da sich der Wert des Flusses in jedem Schritt um mindestens 1 erhöht. Bei reellen Werten ist die Argumentation etwas schwieriger, ähnlich wie in 9.5.

Meist ist es geschickt, im Algorithmus zunächst nach gerichteten zunehmenden Zügen zu

suchen. Gibt es keine solchen mehr, so hat man einen vollständigen Fluß erreicht, d.h. ein Fluß, in dem jeder gerichtete Zug von e_{ein} nach e_{aus} eine saturierte Kante enthält.

Aus dem Satz von Ford–Fulkerson erhält man ziemlich einfach den wichtigen Satz von Menger. Dazu einige Definitionen: Zwei Ecken e, e' werden durch Ecken e_1, \ldots, e_m (bzw. Kanten k_1, \ldots, k_m) getrennt, falls e und e' in $G[E \setminus \{e_1, \ldots, e_m\}]$ (bzw. in $(E, K \setminus \{k_1, \ldots, k_m\})$ in verschiedenen Zusammenhangskomponenten liegen. Pfade (bzw. Züge) zwischen e und e' heißen unabhängig, falls sie paarweise außer e und e' keine Ecke (bzw. paarweise keine Kante) gemeinsam haben.

Satz 9.7 (Menger, lokale Version)

- (a) Seien e, e' zwei nicht-benachbarte Ecken. Dann ist die minimale Anzahl von e und e' trennenden Ecken die maximale Anzahl unabhängiger Pfade zwischen e und e'.
- (b) Seien e, e' zwei Ecken. Dann ist die minimale Anzahl von e und e' trennenden Kanten die maximale Anzahl unabhängiger Züge zwischen e und e'.

Zwei gute Heuristiken für das Problem des Handlungsreisenden

Sei $K_n = (E,K)$ mit $w:K \to \mathbb{R}_0^+$ gegeben. Im folgenden seien zwei polynomiale Näherungs–Algorithmen für das Problem des Handlungsreisenden vorgestllt. Falls die Gewichtsfunktion die Dreiecksungleichung erfüllt, gibt es für beide eine Gütegarantie: im ersten Fall ergibt sich höchstens das Doppelte, im zweiten höchstens das Anderthalbfache des optimalen Ergebnisses.

Die Heuristik des minimalen aufspannenden Baumes

- Konstruiere einen aufspannenden Baum B minimalen Gewichts.
- Verdoppele alle Kanten und suche einen Euler-Zug in dem entstehenden (Eulerschen) Multigraphen.
- Durch Überspringen bereits besuchter Ecken zieht man diesen Euler-Zug zu einem Hamiltonschen Kreis zusammen.

Die Christofides-Heuristik

- Konstruiere einen aufspannenden Baum B minimalen Gewichts.
- Konstruiere eine maximale Paarung minimalen Gewichts P auf der Menge der Ecken ungeraden Grades in T.
- Nimm die Kanten aus P zu T hinzu und suche einen Euler-Zug in dem entstehenden (Eulerschen) Multigraphen.
- Durch Überspringen bereits besuchter Ecken zieht man diesen Euler-Zug zu einem Hamiltonschen Kreis zusammen.

Teil III: Algebraische Strukturen

III.10 Gruppen

Definition 10.1 Eine <u>Gruppe</u> (G, \circ) besteht aus einer nicht-leeren Menge G und einer zweistelligen Operation $\circ: G \times G \to G$ mit folgenden Eigenschaften:

- \circ ist assoziativ, d.h. $g_1 \circ (g_2 \circ g_3) = (g_1 \circ g_2) \circ g_3$ für alle $g_1, g_2, g_3 \in G$;
- es gibt ein neutrales Element $e \in G$, d.h. $g \circ e = e \circ g = g$ für alle $g \in G$;
- für jedes $g \in G$ gibt es ein inverses Element, d.h. ein $h \in G$ mit $g \circ h = h \circ g = e$.

Gilt zusätzlich $g \circ h = h \circ g$ für alle $g, h \in G$, so heißt die Gruppe <u>kommutativ</u> oder <u>abelsch</u>. Die Ordnung der Gruppe ist die Anzahl ihrer Elemente.

Das Inverse ist eindeutig bestimmt: angenommen h und h' sind Inverse von g, so gilt: $h = h \circ e = h \circ (g \circ h') = (h \circ g) \circ h' = e \circ h' = h'$. Man schreibt dann $h = g^{-1}$. Allgemeiner ist jede Gleichung $g \circ x = h$ bzw. $y \circ g = h$ eindeutig lösbar, nämlich durch $x = g^{-1} \circ h$ und $y = h \circ g^{-1}$.

Ebenso sieht man, daß e eindeutig bestimmt ist. Manchmal spezifiziert man das neutrale Element und schreibt die Gruppe als (G,e,\circ) . Gerne schreibt man Gruppen multiplikativ, d.h. man läßt das Zeichen \circ weg und schreibt 1 statt e. Im folgenden werden beide Möglichkeiten gemischt auftreten. Kommutative Gruppen notiert man oft additiv, d.h. mit + statt \circ , 0 statt e und -g statt g^{-1} .

Beispiele:

- $(\mathbb{Z}, 0, +)$ und $(\mathbb{Z}_m, 0, +)$.
- (K,0,+) und $(K\setminus\{0\},1,\cdot)$ für einen Körper K, z.B. $K=\mathbb{Q},\mathbb{R},\mathbb{C}.$
- $(K^+, 1, \cdot)$ für einen angeordneten Körper K, z.B. $K = \mathbb{Q}, \mathbb{R}$.
- Dagegen ist $(\mathbb{Z}^{\times}, 1, \cdot)$ keine Gruppe.
- Bewegungsgruppen, Symmetriegruppen, Matrizengruppen, etwa GL(n,K).
- Sym(M) für eine Menge M mit \circ = Hintereinanderausführung und e = id.
- (Aut(G), id, o) für einen Graphen G, oder allgemeiner Automorphismen einer Struktur.
- Abb(G, M) für eine Gruppe G und eine Menge M mit komponentenweiser Operation.
- Sind G_1, \ldots, G_k Gruppen, so auch $G_1 \times \cdots \times G_k$ mit komponentenweiser Operation.

Seien (G,e_g,\circ_G) und (H,e_h,\circ_H) zwei Gruppen. Eine Abbildung $\varphi:G\to H$ heißt ein (Gruppen-)<u>Homomorphismus</u>, falls $\varphi(g_1\circ_G g_2)=\varphi(g_1)\circ_H\varphi(g_2)$ für alle $g_1,g_2\in G$ gilt. Ist φ zusätzlich bijektiv, so heißt die Abbildung ein (Gruppen-)<u>Isomorphismus</u>. Man definiert Bild $(\varphi):=\{h\in H|\ \text{es gibt ein }g\in G\ \text{mit }\varphi(g)=h\}$ und $\text{Kern}(\varphi):=\{g\in G\ |\ \varphi(g)=e_H\}$.

Untergruppen

Sei im folgenden (G, e, \circ) eine feste Gruppe.

Definition 10.2 Eine Teilmenge $U \subseteq G$ heißt <u>Untergruppe</u> von G, in Zeichen $U \leqslant G$, falls $(U, e \circ \upharpoonright_{U \times U})$ eine Gruppe ist, d.h. falls $e \in U$ und mit $u, u' \in U$ auch $u^{-1} \in U$ und $u \circ u' \in U$.

Ist U eine Untergruppe von G, so ist die Inklusionsabbildung U \rightarrow G ein Gruppenhomomorphismus.

Beispiele:

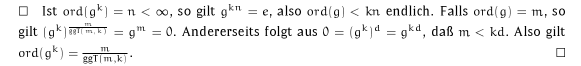
- {e} und G selbst sind die trivialen Untergruppen von G.
- Ist $U \leq V \leq G$, so $U \leq G$.
- Das Zentrum $Z(G) := \{g \in G \mid g \circ h = h \circ g \text{ für alle } h \in G\}$ einer Gruppe G.
- Ist φ ein Gruppenhomomorphismus, so sind Bild (φ) und Kern (φ) Untergruppen.
- Die Untergruppen von $(\mathbb{Z},+)$ sind $m\mathbb{Z} := \{mz \mid z \in \mathbb{Z}\}.$
- $Aut_A(G) := {\alpha \in Aut(G) | \alpha(\alpha) = \alpha \text{ für alle } \alpha \in A} \leqslant Aut(G) \leqslant Sym(G)$.
- $SL(n,K) \leq GL(n,K)$.

Sei $A \subseteq G$. Dann ist der Schnitt über alle A enthaltenden Untergruppen von G wieder eine Untergruppe, die von A <u>erzeugte Untergruppe A >.</u> Gruppen, die von einem Element G erzeugt werden, heißen zyklische Gruppen. Zum Beispiel wird (\mathbb{Z}_{+}) von 1 erzeugt.

Für $g \in G$ und $n \in \mathbb{Z}$ definiert man g^n durch $g^0 := e$, $g^{n+1} := g \circ g^n$ für positives n und $g^n := (g^{-1})^{-n}$) für negatives n. Man rechnet dann leicht nach, daß $(g^n)^m = g^{nm}$ und (*) $g^n \circ g^m = g^{n+m}$. Es folgt, daß (*) $g^n \circ g^n = g^{n+m}$. Es folgt, daß (*) von $(\mathbb{Z}, +)$ auf (*) definiert.

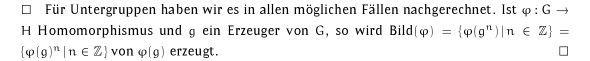
Die <u>Ordnung</u> von g ist $| < g > | \in \mathbb{N} \cup \{\infty\}$. Es gibt nun zwei Fälle: Entweder die Ordnung von g ist unendlich. Dann ist $g^{(.)}$ ein Isomorphimus zwischen < g > und $(\mathbb{Z},+)$. Oder die Ordnung von g ist endlich. Dann gibt es eine kleinste natürliche Zahl m, so daß $g^m = e$. Es folgt dann $< g >= \{g^0, g^1, \ldots, g^{m-1}\}$ und $Kern(g^{(.)}) = m\mathbb{Z}$. Der Homomorphismus $g^{(.)}$ induziert dann einen Isomorphismus zwischen < g > und $(\mathbb{Z}_m,+)$. Wir haben also gezeigt:

Satz 10.1 Eine zyklische Gruppe ist entweder isomorph zu $(\mathbb{Z},+)$, falls sie unendliche Ordnung hat, oder zu $(\mathbb{Z}_{\mathfrak{m}},+)$, falls sie Ordnung \mathfrak{m} hat. Insbesondere sind zyklische Gruppen stets kommutativ.



Folgerung: k ist genau dann ein Erzeuger der Gruppe \mathbb{Z}_m , wenn k und m teilerfremd sind. Die Untergruppen von \mathbb{Z}_m sind genau die \mathbb{Z}_d für d|m.

Satz 10.3 Untergruppen zyklischer Gruppen sind wieder zyklisch. Homomorphe Bilder zyklischer Gruppen sind wieder zyklisch.



Nebenklassenzerlegung

Sei $U\leqslant G$. Auf G definiert man zwei Äquivalenzrelationen. Zum einen $\mathfrak{g}\sim_L\mathfrak{h}:\iff \mathfrak{g}^{-1}\mathfrak{h}\in U$. Dies ist genau dann eine Äquivalenzrelation, wenn U eine Untergruppe ist. Die Äquivalenzklassen $\mathfrak{g}U:=\{\mathfrak{g}\mathfrak{u}\,|\,\mathfrak{u}\in U\}$ heißen <u>Linksnebenklassen</u> von U in G. Die Menge der Linksnebenklassen wird mit G/U bezeichnet.

Es gilt $gU = hU \iff h^{-1}g \in U$.

Entsprechend ist $g \sim_L h : \iff hg^{-1} \in U$ eine Äquivalenzrelation mit Klassen $Ug := \{ug \mid u \in U\}$, den Rechtsnebenklassen von U in G, deren Menge mit $U \setminus G$ bezeichnet wird.

Satz 10.4

- (a) $x \mapsto hg^{-1}x$ ist eine Bijektion zwischen gU und hU.
- **(b)** $x \mapsto xg^{-1}h$ ist eine Bijektion zwischen Ug und Uh.
- (c) $gU \mapsto Ug^{-1}$ ist eine Bijektion zwischen G/U und $U\backslash G$.

Der Index |G:U| von U in G ist $|G/U| = |U \setminus G|$. Falls G endlich ist, so gilt $|U| \cdot |G:U| = |G|$.

Satz 10.5 (Lagrange) Sei G endlich. Falls $U \leq G$, so |U| |G|. Also ord(g) |G| für $g \in G$.

Satz 10.6 Falls |G| = p ein Primzahl ist, so ist G zyklisch, also $\cong \mathbb{Z}/p\mathbb{Z}$. Diese Gruppen sind die einzigen Gruppen ohne andere Untergruppen als die triviale und sich selbst.

Gruppen von Primzahlordnung sind also bis auf Isomorphie durch ihre Ordnung festgelegt. Für andere Ordnungen gilt dies nicht. Zum Beispiel gibt es zwei Gruppen der Ordnung vier: \mathbb{Z}_4 und $\mathbb{Z}_2 \times \mathbb{Z}_2$.

Faktorgruppen

Man möchte nun gerne G/U so zu einer Gruppe machen, daß die natürliche Surjektion $G \to G/U$, $g \mapsto gU$ ein Gruppenhomomorphismus wird. Dann muß $gU \cdot hU = ghU$ gelten.

Definition 10.3 Eine Untergruppe $U \leqslant G$ heißt Normalteiler oder normale Untergruppe, in Zeichen $U \leqslant G$, falls gU = Ug für alle $g \in G$ ist.

Äquivalent: $g^{-1}Ug = U$ für alle $g \in G$

Beispiele:

- Die trivialen Untergruppen und das Zentrum sind Normalteiler.
- Jede Untergruppe in einer kommutativen Gruppe ist Normalteiler.

Satz 10.7

- (a) Sei $U \triangleleft G$, dann definiert $gU \cdot hU = ghU$ eine Gruppe auf G/U mit neutralem Element eU und so, daß $g \mapsto gU$ ein surjektiver Gruppenhomomorphismus ist.
- **(b)** Sei $\varphi: G \to H$ Gruppenhomomorphismus. Dann gilt $Kern(\varphi) \leqslant G$ und $G/Kern(\varphi) \cong Bild(\varphi)$.

Beispiele:

- $_$ mod $m : \mathbb{Z} \to \mathbb{Z}_m$ ist surjektiver Homomorphismus mit Kern $m\mathbb{Z}$, also $\mathbb{Z}/m\mathbb{Z} \cong \mathbb{Z}_m$.
- $sgn: Sym(n) \to \mathbb{Z}_2$, $\sigma \mapsto$ "Parität der Anzahl der Transpositionen" ist surjektiver Homomorphismus. Der Kern ist die sogenannte <u>alternierende Gruppe</u> A_n ; also $Sym(n)/A_n = \mathbb{Z}_2$.
- det : $GL(n,K) \to K^{\times} = (K \setminus 0,\cdot)$ ist surjektiver Homomorphismus mit Kern SL(n,K), also $GL(n,K)/SL(n,K) = K^{\times}$.
- Vektorräume: $\mathbb{R}^3 / \mathbb{R} = \mathbb{R}^2$.

Satz 10.8 (ohne Beweis) Sei $H \leq G$ und $K \leq G$.

- (a) Es gilt $K \triangleleft HK \triangleleft G$, $H \cap K \triangleleft H$ und $H/(H \cap K) \cong HK/K$.
- **(b)** Gilt zusätzlich $K \leq H \leq G$, so gilt $K \leq H$ und $(G/K)/(H/K) \cong G/H$.

Eine Gruppe heißt <u>einfach</u>, falls sie keine nicht-trivialen Normalteiler hat. Jede endliche Gruppe ist aus endlich vielen einfachen Gruppen zusammengebaut, d.h. es gibt $\{e\} = G_0 \leqslant G_1 \leqslant \ldots \leqslant G_{n-1} \leqslant G_n = G$ mit G_{i+1}/G_i einfach. Man kennt alle einfachen endlichen Gruppen: es gibt mehrere unendliche Familien, wie die \mathbb{Z}_p für Primzahlen p oder die alternierenden Gruppen A_n , $n \geqslant 5$, und 26 sogenannte sporadische Gruppen. Allerdings kann es noch mehrere Möglichkeiten geben, wie diese einfachen Gruppen zusammengesetzt werden. Für \mathbb{Z}_4 wie für $\mathbb{Z}_2 \times \mathbb{Z}_2$ ist n=2 und beide einfachen Quotienten sind \mathbb{Z}_2 .

III.11 Ringe und Körper

Ringe

Definition 11.1 Ein Ring $R = (R, 0, 1, +, \cdot)$ besteht aus einer nicht-leeren Menge R, zwei (nicht notwendig verschiedenen) ausgezeichneten Elementen $0, 1 \in R$ und zwei zweistel-

ligen Operationen $+, : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$ mit folgenden Eigenschaften:

- (R, 0, +) ist eine kommutative Gruppe;
- die Multiplikation · ist assoziativ mit neutralem Element 1;
- es gelten die Distributivgesetze $(r_1+r_2)\cdot r=r_1\cdot r+r_2\cdot r$ und $r\cdot (r_1+r_2)=r\cdot r_1+r\cdot r_2$ für alle $r,r_1,r_2\in R$.

Der Ring heißt kommutativ, falls zusätzlich die Multiplikation kommutativ ist.

Man sieht leicht, daß in einem Ring $0 \cdot r = r \cdot 0 = 0$ für alle $r \in R$ gilt.

Beispiele:

- Der triviale Ring $\{0\}$. Dies ist der einzige Ring mit 0 = 1, denn daraus folgt $r = r \cdot 1 = r \cdot 0 = 0$, da, wie man leicht einsieht, in einem Ring $0 \cdot r = r \cdot 0 = 0$ für alle $r \in R$ gilt.
- \mathbb{Z} ; \mathbb{Z}_{m} ; \mathbb{Q} , \mathbb{R} , \mathbb{C}
- Matrizenring Mat_n(R), nicht kommutativ!, für einen kommutativen Ring R.
- Polynomring R[X] für einen kommutativen Ring R.

Ein Unterring eines Ringes R ist eine Teilmenge von R, die mit den eingeschränkten Operationen selbst wieder ein Ring ist. Ein Ringhomomorphismen ist eine Abbildung $\phi:R\to S$ zwischen Ringen, die Gruppenhomomorphismus ist und Multiplikation und 1 respektiert, d.h. $\phi(r\cdot r')=\phi(r)\cdot\phi(r')$ und $\phi(1)=1$ erfüllt. Das Bild von ϕ ist ein Unterring; Kern (ϕ) erfüllt alle Eigenschaften eines Unterrings, außer daß er i.a. nicht die 1 enthält. Wie im Fall von Gruppen besitzen Kerne von Homomorphismen weitere Eigenschaften, und es gilt ein Homomorphiesatz:

Definition 11.2 Ein <u>Ideal</u> in einem Ring R ist eine Untergruppe I der additiven Gruppe (R,0,+) mit $r\cdot I\subseteq I$ und $I\cdot r\subseteq I$ für alle $r\in R$.

Satz 11.1

- (a) Ist I ein Ideal von R, so wird R/I durch $(r+I) \cdot (r'+I) := rr' + I$ zu einem Ring und die natürliche Projektion R \rightarrow R/I zu einem Ringhomomorphismus.
- **(b)** Kerne von Ringhomomorphismes $\varphi: R \to S$ sind Ideale und es gilt $R/Kern(\varphi) \cong Bild(\varphi)$.

Beispiele:

- {0} und R selbst sind Ideal von R; letzteres ist das einzige Ideal, das 1 enthält.
- $m\mathbb{Z}$ ist Ideal in \mathbb{Z} .
- Für $r \in R$ ist $(x-r) \cdot R[X] := \{f \in R[X] \mid f(r) = 0\}$ ein Ideal in R[X] mit $R[X]/(x-r) \cdot R[X] \cong R$.
- Allgemeiner ist für r ∈ R die Menge r · R ein Ideal in R, das von r erzeugte <u>Hauptideal</u>.
 Ein Ring, in dem jedes Ideal Hauptideal ist, heißt <u>Hauptidealring</u>. Beispiele für Hauptidealringe: Z, K[X] für Körper K. Dagegen sind Z[X] und K[X,Y] keine Hauptidealringe.

Einheiten und Körper

Sind $a, b \in R$, so heißt a ein <u>Teiler</u> von b, in Zeichen $\underline{a|b}$, falls es ein $c \in R$ gibt mit ac = b. Dies ist äquivalent zu $b \in aR$ bzw. $bR \subseteq aR$. Ein Element $r \in R$ heißt eine <u>Einheit</u>, falls r ein Inverses r^{-1} besitzt, d.h. $r \cdot r^{-1} = r^{-1} \cdot r = 1$. Einheiten sind also genau die Teiler der 1. Die Menge der Einheiten von R wird mit R^* bezeichnet; $(R^*, 1, \cdot)$ ist dann eine Gruppe, die größte in R enthaltene Gruppe bzgl. der Multiplikation.

Definition 11.3 Ein Körper ist ein kommutativer Ring R, für den $R = R^* \cup \{0\}$ gilt.

Jedes Element $\neq 0$ in einem Körper K hat also ein Inverses, d.h. $(K \setminus \{0\}, 1, \cdot)$ ist eine Gruppe, die sogenannte <u>multiplikative Gruppe K^*</u> des Körpers, im Gegensatz zur <u>additiven</u> <u>Gruppe K^+</u> = (K, 0, +). ein Körper hat stets zwei Elemente: 0 und 1.

Beispiele:

- $\mathbb{Q}, \mathbb{R}, \mathbb{C}$.
- Die zyklische Gruppe \mathbb{Z}_2 wird durch $0 \cdot 0 = 1 \cdot 0 = 0$ und $1 \cdot 1 = 1$ zu einem Körper (dem kleinsten möglichen Körper).

Ein Körper K hat keine Ideale I außer $\{0\}$ und K, denn mit $1 \neq r \in I$ ist auch $(kr^{-1}) \cdot r = k \in I$ für jedes $k \in K$. Also ist ein Ringhomomorphismus zwischen zwei Körpern immer injektiv; ein Homomorphisatz für Körper daher wenig aussagekräftig.

Satz 11.2 \mathbb{Z}_n ist genau dann ein Körper, wenn n eine Primzahl ist.

 \Box Falls $\mathfrak n$ keine Primzahl ist und d ein nicht-trivialer Teiler, so würde mit einem Inversen von d gelten: $\frac{\mathfrak n}{d}=d^{-1}\cdot d\cdot \frac{\mathfrak n}{d}=d^{-1}\cdot 0=0$: Widerspruch.

Ist $\mathfrak n$ Primzahl, so sei $0 \neq x \in \mathbb Z_{\mathfrak n}$. Wegen des Distributivgesetzes ist die Multiplikation μ_x mit x ein Homomorphismus $\mathbb Z_{\mathfrak n} \to \mathbb Z_{\mathfrak n}$. Da $\mathbb Z_{\mathfrak n}$ einfach ist und $1 \notin \text{Kern}(\mu_x)$, hat μ_x trivialen Kern, ist also injektiv und somit, als Abbildung zwischen gleichmächtigen endlichen Mengen, auch surjektiv. Also gibt es ein y mit $\mu_x(y) = x \cdot y = 1$.

Satz 11.3 Ein endlicher Körper K hat die Mächtigkeit \mathfrak{p}^n für eine Primzahl \mathfrak{p} und ein $n\geqslant 1$. Es ist $K^+\cong \mathbb{Z}_{\mathfrak{p}}^n$ und $K^\times\cong \mathbb{Z}_{\mathfrak{p}^n-1}$. Dabei ist \mathfrak{p} die <u>Charakteristik</u> des Körpers, d.h. die kleinste Zahl, für die $\underbrace{1+\cdots+1}_{}=0$ gilt.

□ Betrachte die Menge $\{0,1,1+1,1+1+1,\dots\}$. Wegen der Endlichkeit von K sind zwei dieser Ausdrücke gleich; deren Differenz ergibt einen Ausdruck $\mathfrak{m} \cdot 1 := 1+\dots+1=0$. Gilt $\mathfrak{m} = k\mathfrak{l}$, so folgt aus der Distributivität $0 = (k \cdot 1)(\mathfrak{l} \cdot 1)$, also ist das kleinste solche \mathfrak{m} eine Primzahl \mathfrak{p} . Da die Multiplikation wegen des Distributivgesetzes auf $\{0,1,1+1,\dots,(\mathfrak{p}-1)\cdot 1\}$ festgelegt ist, haben wir $\mathbb{Z}_\mathfrak{p}$ als Unterkörper von K. Nun ist K offensichtlich ein Vektorraum über $\mathbb{Z}_\mathfrak{p}$ der Dimension \mathfrak{n} , also gilt $K^+ \cong \mathbb{Z}_\mathfrak{p}^\mathfrak{n}$ und $|K| = \mathfrak{p}^\mathfrak{n}$. In Satz 11.5 wird bewiesen, daß K^\times zyklisch ist.

Satz 11.4 (ohne Beweis) Für jede Primzahl $\mathfrak p$ und jedes $\mathfrak n\geqslant 1$ gibt es einen bis auf Isomorphie eindeutig bestimmten Körper der Mächtigkeit $\mathfrak p^{\mathfrak n}$, der mit $\mathbb F_{\mathfrak p^{\mathfrak n}}$ bezeichnet wird.

(Hinweis zum Beweis: Über den reellen Zahlen gibt es irreduzible Polynome ohne Nullstellen, etwa X^2+1 . Nun kann man $\mathbb R$ erweitern zu dem Körper der komplexen Zahlen $\mathbb C\cong\mathbb R[i]\cong\mathbb R[X]/(X^2+1)\cdot\mathbb R[X]$. Dies Verfahren konstruiert allgemein für ein irreduzibles Polynomen $P\in K[X]$ einen kleinsten, eindeutig bestimmten Erweiterungkörper $K[X]/P\cdot K[X]$ des Körpers K, in dem P eine Nullstelle hat. $\mathbb F_{p^n}$ entsteht auf diese Weise aus $\mathbb Z_p$ durch ein irreduzibles Polynom vom Grad $\mathfrak n$.)

Die <u>Eulersche ϕ -Funktion</u> gibt für jede positive natürliche Zahl $\mathfrak n$ die Anzahl der zu ihr teilerfremden positiven natürlichen Zahlen $\leqslant \mathfrak n$ an. Dies ist also auch die Anzahl der erzeugenden Elemente der Gruppe $(\mathbb Z_{\mathfrak n},+)$. Da jedes Element $\mathfrak a$ in $\mathbb Z_{\mathfrak n}$ Erzeugendes der einzigen Untergruppe der Ordnung $\operatorname{ord}(\mathfrak a)$ ist, gilt $\mathfrak n = \sum_{d \mid \mathfrak n} \phi(d)$.

Satz 11.5 Sei K ein Körper. Dann ist jede endliche Untergruppe von K^{\times} zyklisch. Insbesondere ist K^{\times} zyklisch für endliches K.

 \Box Hilfssatz: eine Gruppe G der Ordnung n ist genau dann zyklisch, wenn es zu jedem d|n höchstens d Elemente gibt, deren Ordnung d teilt (d.h. für die $g^d = 1$ gilt).

Beweis des Hilfssatzes: Angenommen G ist nicht zyklisch. Sei $\psi(d)$ die Anzahl der Elemente der Ordnung d. Wegen $\mathfrak{n}=\sum\limits_{d\mid \mathfrak{n}}\phi(\mathfrak{n})=\sum\limits_{d\mid \mathfrak{n}}\psi(\mathfrak{n})$ und $\psi(\mathfrak{n})=0$ gibt es ein $d_0\mid \mathfrak{n}$ mit $\psi(d_0)>\phi(d_0)$. Insbesondere gibt es dann eine zyklische Untergruppe der Ordnung d_0 und damit $\psi(d)\geqslant \phi(d)$ für alle $d\mid d_0$. Dann gibt es aber $\sum\limits_{d\mid d_0}\psi(d)>\sum\limits_{d\mid d_0}\phi(d)=d_0$ Elemente, deren Ordnung d_0 teilt: Widerspruch.

Aus dem Hilfssatz folgt nun leicht der Satz, da Elemente von K^{\times} , deren (multiplikative) Ordnung n teilen, Nullstellen des Polynoms X^n-1 sind, von denen es höchstens n Stück gibt.

Falls n keine Primzahl ist, so ist \mathbb{Z}_n schon deshalb kein Körper, weil es Elemente $a \neq 0, b \neq 0$ mit ab = 0 gibt. Solche Elemente heißen <u>Nullteiler</u> und können keine Inverse haben. \mathbb{Z} ist ein nullteilerfreier Ring, der kein Körper ist, kann aber zu einem Körper \mathbb{Q} erweitert werden. Auf die gleiche Weise kann jeder nullteilerfreie, kommutative, nichttriviale Ring R in einen Körper eingebettet werden. Der kleinste solche Körper heißt der <u>Quotientenkörper</u> von R. Dieser besteht aus Äquivalenzklassen von formalen Brüchen $\frac{r}{s}$ mit $r,s \in R,s \neq 0$ bezüglich der Äquivalenzrelation $\frac{r}{s} \sim \frac{r'}{s'}$: \iff rs' = r's. Es gelten nun die selben Rechenregeln, wie man sie vom Bruchrechnen in \mathbb{Q} her kennt. Jedes Element $r \neq 0$ hat nun ein Inverses: (die Äquivalenzklase von) $\frac{1}{r}$.

Endliche Ringe, insbesondere die Ringe \mathbb{Z}_m

Wie wir gesehen haben, besitzen die Ringe \mathbb{Z}_m Nullteiler oder sie sind schon Körper. Dies gilt allgemein für endliche Ringe:

Satz 11.6 Ein nullteilerfreier, endlicher, nicht-trivialer Ring ist ein Körper.

 \square Nullteilerfreiheit bedeutet genau, daß die Multiplikation mit Elementen \neq 0 trivialen Kern hat. Dann folgt wieder aus der Endlichkeit, daß sie bijektiv ist. \square

Sei $n\geqslant 2$. Dann sind die Matrizenringe $Mat_n(\mathbb{F}_\mathfrak{q})$ Beispiele für nicht-kommutative endliche Ringe.

Wir wollen nun versuchen, die multiplikative Struktur der Ringe $\mathbb{Z}_{\mathfrak{m}}$, d.h. die Einheitengruppe, besser zu verstehen. Zur Erinnerung: Rechnen in $\mathbb{Z}_{\mathfrak{m}} \cong \mathbb{Z}/\mathfrak{m}\mathbb{Z}$ ist das Gleiche wie Rechnen in \mathbb{Z} modulo \mathfrak{m} .

 $\textbf{Satz 11.7} \ \ \mathbb{Z}_{\mathfrak{m}}^* = \{ \alpha \in \mathbb{Z}_{\mathfrak{m}} | \, ggT(\alpha, \mathfrak{m}) = 1 \}. \ \textit{Insbesondere ist } \phi(\mathfrak{m}) \ \textit{die Ordnung von } \mathbb{Z}_{\mathfrak{m}}^*.$

Sei umgekehrt $ggT(\alpha, m) = 1$. Dann gibt es s, t mit $\alpha s + mt = 1$. Es folgt $1 - \alpha s \in m\mathbb{Z}$ und die Zerlegung wie oben zeigt, daß α Einheit in \mathbb{Z}_m^* ist.

Satz 11.8 (Satz von Euler bzw. kleiner Satz von Fermat)

- (a) $a^{\varphi(n)} \equiv 1 \pmod{n}$ für alle a mit ggT(a,n) = 1.
- **(b)** $a^{p-1} \equiv 1 \pmod{p}$ für Primzahlen p und alle a mit p /a.

Erste Anwendung: Primzahltest I

Wie testet man, ob eine gegebene Zahl n eine Primzahl ist? Aus der Definition ergibt sich die Möglichkeit, für alle $1 < d \le \lfloor \sqrt{n} \rfloor$ zu überprüfen, ob $d \mid n$. Dies dauert aber bei großen n zu lange für einen praktikablen Test.

Ein schneller Test ergibt sich aus dem kleinen Satz von Fermat: für ausgewählte Zahlen $a\leqslant n$ überprüft man, ob $a^{n-1}\equiv 1\pmod n$. Dieser Test ist negativ effektiv, d.h. bei negativer Antwort weiß man, daß n keine Primzahl ist, aber liefert nur mit einer gewissen (guten) Wahrscheinlichkeit ein positives Ergebnis. Selbst beim Testen mit allen Zahlen $a\leqslant n$ (was wiederum zu viele für eine vernünftige Laufzeit wären) ist der Test nicht effektiv, da es die sogenannten Carmichael–Zahlen gibt, die keine Primzahlen sind, aber den kleinen Satz von Fermat für alle a erfüllen. Erst 1992 konnte gezeigt werden, daß es unendlich viele Carmichael–Zahlen gibt. Die kleinste davon ist 561.

Zweite Anwendung: RSA-Kryptographie

Man möchte ein Verfahren zur Verfügung stellen, das es jedem erlaubt, Nachrichten so verschlüsselt an einen Empfänger E zu schicken, daß nur dieser sie entschlüsseln kann. Dazu wählt E zwei große Primzahlen $p \neq q$ und bildet n = pq und wählt ein "zufälliges" zu $\varphi(n) = (p-1)(q-1) = n-p-q+1$ teilerfremdes e (also z. B. nicht $e = \varphi(n)-1$). Die Zahlen n und e gibt E als öffentlicher Schlüssel bekannt; p,q und damit auch $\varphi(n)$ bleiben geheim. Nachrichten sind Wörter über dem Alphabet \mathbb{Z}_n^* . Eine Nachricht $A = (a_1, \ldots, a_k) \in (Z_n^*)^k$ wird als $A^e := (a_1^e, \ldots, a_k^e)$ verschlüsselt verschickt, wobei a^e in \mathbb{Z}_n^* berechnet wird.

E sucht nun in \mathbb{Z}_n^* ein Inverses d zu e. Dies existiert wegen der Teilerfremdheit von e mit $\phi(n)$ und kann mit dem Euklidischen Algorithmus schnell berechnet werden, wenn man $\phi(n)$ kennt. Wegen des Satzes 11.8 gilt $A_i^{ed} = A_i$ in \mathbb{Z}_n^* , zur Entschlüsselung braucht E also nur $(A^e)^d = A^{ed} = A$ auszurechnen.

Eine andere Person müßte erst $\varphi(n)$ berechnen, dazu also n in Primfaktoren zerlegen, was man nicht schnell genug kann. Jede verschickte Nachricht enthält allerdings Informationen über $\varphi(n)$, so daß man mach einiger Zeit e und n wechseln muß.

Die genaue Struktur der Einheitengruppen \mathbb{Z}_m ist wie folgt. Zum Beweis braucht man tiefergehende Gruppentheorie, als sie hier entwickelt werden konnte.

Satz 11.9 (ohne Beweis)

- (a) Ist p>2 Primzahl so ist $\mathbb{Z}_{p^k}^*$ zyklisch der Ordnung $\phi(p^k)=(p-1)\cdot p^{k-1}$.
- **(b)** Für $k \geqslant 2$ gilt $\mathbb{Z}_{2^k}^* \cong \mathbb{Z}_2 \times \mathbb{Z}_{2^{k-2}}$. Diese Gruppe hat die Ordnung 2^{k-1} und ist für $k \geqslant 3$ nicht zyklisch.
- (c) Ist $\mathfrak{m} = \prod_{i=1}^{l} \mathfrak{p}_{i}^{k_{i}}$ die Primfaktorzerlegung von \mathfrak{m} , so gilt $\mathbb{Z}_{\mathfrak{m}}^{*} \cong \mathbb{Z}_{\mathfrak{p}_{1}^{k_{1}}} \times \cdots \times \mathbb{Z}_{\mathfrak{p}_{l}^{k_{l}}}$. Insbesondere ist $\varphi(\mathfrak{m}) = \prod_{i=1}^{l} \varphi(\mathfrak{p}_{i}^{k_{i}}) = \prod_{i=1}^{l} \left((\mathfrak{p}_{i} 1) \cdot \mathfrak{p}_{i}^{k_{i} 1} \right)$.

Quadrate

Die Abbildung $_{-}^2:\mathbb{Z}_p^*\to\mathbb{Z}_p^*$, $x\mapsto x^2$ ist ein Gruppenhomomorphismus. Für eine Primzahl p>2 gilt $Kern(_{-}^2)=\{1,-1\}=\{1,p-1\}$, ist also nicht trivial. Damit folgt $\left|Bild(_{-}^2)\right|=\frac{p-1}{2}$, d.h. genau die Hälfte der Zahlen in \mathbb{Z}_p^* sind Quadrate. Man definiert nun für $\alpha\in\mathbb{Z}$ mit $p\not\mid \alpha$ das $\underline{Legendre-Symbol}$

$$\left(\frac{\alpha}{p}\right) := \left\{ \begin{array}{cc} 1 & \text{falls } (\alpha \text{ mod } p) \text{ Quadrat in } \mathbb{Z}_p^* \\ -1 & \text{falls } (\alpha \text{ mod } p) \text{ kein Quadrat in } \mathbb{Z}_p^* \end{array} \right.$$

Satz 11.10 (Euler)
$$p > 2$$
 Primzahl. Dann $\left(\frac{\alpha}{p}\right) \equiv \alpha^{\frac{p-1}{2}} \pmod{p}$

Wegen
$$\left(\alpha^{\frac{p-1}{2}}\right)^2 = \alpha^{p-1} \equiv 1 \pmod{p}$$
 folgt $\alpha^{\frac{p-1}{2}} \equiv \pm 1 \pmod{p}$.

Sei g ein Erzeuger von \mathbb{Z}_p^* . Dann gilt $g^{\frac{p-1}{2}}=-1$, da ord(g)=p-1. Nun gibt es ein j mit $\alpha=g^j$. Offensichtlich ist α Quadrat, falls j gerade ist. Da genau die Hälfte aller Zahlen in $\mathbb{Z}_p^*=\{g^0,g^1,\ldots,g^{p-2}\}$ Quadrate sind, bleiben für die Nicht-Quadrate genau die g^j mit ungeradem j übrig. Andererseits ist $\alpha^{\frac{p-1}{2}}=(b^j)^{\frac{p-1}{2}}=(b^{\frac{p-1}{2}})^j=(-1)^j$, also $=1\iff j$ gerade.

Das Legendre–Symbol induziert einen Gruppenhomomorphismus $\left(\frac{\cdot}{p}\right):\mathbb{Z}_p^* \to \{\pm 1\} \cong \mathbb{Z}_2$, dessen Kern gerade die Quadrate sind. Man ergänzt die Definition durch $\left(\frac{kp}{p}\right)=0$. Es hängt dann $\left(\frac{\alpha}{p}\right)$ nur von der Restklasse α mod p ab und ist multiplikativ in α . Ferner gelten folgende Eigenschaften:

Satz 11.11 (ohne Beweis) Seien p, q zwei verschiedene ungerade Primzahlen.

- (a) Quadratisches Reziprozitätsgesetz von Gauß: $\left(\frac{p}{q}\right)\cdot\left(\frac{q}{p}\right)=(-1)^{\frac{p-1}{2}\frac{q-1}{2}}$
- **(b)** Ergänzungsgesetze: $\left(\frac{2}{p}\right) = (-1)^{\frac{p^2-1}{4}} \ \textit{und} \ \left(\frac{-1}{p}\right) = (-1)^{\frac{p-1}{2}}.$

Für eine ungerade Zahl n mit Primfaktorzerlegung n = \prod\limits_{i=1}^l \mathfrak{p}_i^{k_i} weitet man nun die Definition des Legendre-Symbols aus durch

$$\left(\frac{a}{n}\right) := \prod_{i=1}^{l} \left(\frac{a}{p_i}\right)^{k_i}$$

Man rechnet dann leicht nach, daß das erweiterte Symbol multiplikativ in beiden Argumenten ist und die Eigenschaften von Satz 11.11 nasch wie vor gelten. Daraus ergibt sich die Möglichkeit, das erweiterte Legendre–Symbol $\left(\frac{a}{b}\right)$ schnell, insbesondere ohne Primfaktorzerlegung, zu berechnen. Zunächst reduziert man a mod b, zieht dann die höchste Zweier–Potenz heraus, die man mit dem Ergänzungsgesetz berechnet, wendet das quadratische Reziprozitätsgesetz an und beginnt von vorne. Daraus ergibt sich

Dritte Anwendung: Primzahltest II

Ist gegebenes $n\in\mathbb{N}$ Primzahl? Teste, ob für ungerade α mit $ggT(\alpha,n)=1$ der Satz von Euler gilt, d.h. ob $\alpha^{\frac{n-1}{2}}\equiv \left(\frac{\alpha}{n}\right)$ mod n. Dieser Test gibt eine sichere negative Antwort und ist effektiv, falls er für alle α ($\leqslant n$) ausgeführt wird. Nach einem Ergebnis von Solovay und Strassen gibt es für zusammengesetztes n weniger als $\frac{1}{2}\phi(n)$ Zahlen $\leqslant n$, für die der Test eine positive Antwort liefert. Beim Testen von k unabhängigen α erhält man also mit Wahrscheinlichkeit mindestens $1-\frac{1}{2k}$ die richtige Antwort.

Die meisten der klassischen Primzahltest beruhen auf Varianten und Kombination von Test I und II.

Vierte Anwendung: Codierungstheorie

Problemstellung: bei der Übertragung von Nachrichten treten in der Regel Fehler auf. Kann man Nachrichten so codieren, daß man fehlerhafte Nachrichten erkennen kann, möglichst viele Fehler korrigieren kann und die Codierung effektiv bleibt?

Eine ineffektive Codierung wäre z.B. das k-malige Wiederholen von Nachrichten: tritt im schlimmsten Fall stets an der selben Stelle ein Übertragungsfehler auf, so kann man immer noch die Fehlerhaftigkeit einer empfangenen Nachricht bei bis zu k-1 Fehlern erkennen und bis zu $\lfloor \frac{k-1}{2} \rfloor$ Fehler korrigieren.

Praktisch ist es, die Buchstaben der Nachricht als Elemente in einem endlichen Körper zu wählen. Der ISBN-Code besteht z.B. aus einer neunstelligen Zahl $(\alpha_1,\ldots,\alpha_9)$, in der Sprache, Verlag und Buchnummer codiert sind. Zusätzlich fügt man eine Prüfstelle α_{10} so an, daß die Gleichung $\sum_{i=1}^{10} j \cdot \alpha_j = 0$ in \mathbb{Z}_{11} erfüllt ist. Dieser Code erkennt, ob zwei Ziffern vertauscht wurden.

Sei $K = \mathbb{F}_q$ ein endlicher Körper (das Alphabet der Nachrichten). Ein <u>Code</u> (die gültigen Nachrichten) ist eine Teilmenge $C \subseteq K^n$ für ein festes $n \in \mathbb{N}$. Auf K^n definiert man die

<u>Hamming–Metrik</u> durch $d((v_1,\ldots,v_n),(w_1,\ldots,w_n)) := die Anzahl der j mit <math>v_j \neq w_j$. Das Gewicht des Codes ist $d(C) := \min_{\bar{v},\bar{w} \in C} d(\bar{v},\bar{w})$.

Günstig sind besonders die <u>linearen Codes</u>, bei denen C ein Untervektorraum von Kⁿ ist. Mit $k := \dim C$ und $d^* := d(C)$ nennt man einen solchen Code auch einen $[n,k,d^*]$ -Code. Es gilt dann stets $d^* \leqslant n-k+1$. Ein $[n,k,d^*]$ -Code erkennt bis zu d^*-1 Fehler und korrigiert bis zu $r := \lfloor \frac{d^*-1}{2} \rfloor$ Fehler. Ein Code heißt <u>perfekt</u>, falls jedes $\bar{\nu} \in K^n$ höchstens Abstand r zu C hat.

III.12 Arithmetik in Hauptidealringen

Rechnen mit Idealen

Sei R ein Ring und I, J, K Ideale. Dann sind auch

$$I\cap J, \qquad I+J:=\left\{r+s \;\middle|\; r\in I, s\in J\right\} \quad \text{und} \quad I\cdot J:=\left\{\; \sum_{j=1}^n r_j s_j \;\middle|\; n\in \mathbb{N}, r_j\in I, s_j\in J\right\}$$

Ideale von R. Dabei ist $I \cap J$ das größte in I und J enthaltene Ideal und I + J das kleinste I und J enthaltende Ideal von R. Es gelten folgende Rechenregeln:

$$\begin{split} I+(J+K)&=(I+J)+K & \text{ und } & I\cdot(J\cdot K)=(I\cdot J)\cdot K \\ I+\{0\}&=\{0\}+I=I & \text{ und } & I\cdot R=R\cdot I=R \\ (I+J)\cdot K&=I\cdot K+J\cdot K & \text{ und } & I\cdot (J+K)=I\cdot J+I\cdot K \\ I+J=J+I & \text{ und, falls } R \text{ kommutativ, } & I\cdot J=J\cdot I \\ I+I=I & \text{ und } & I^2:=I\cdot I\subseteq I & \text{ und } & I\cdot J\subseteq I\cap J \end{split}$$

Satz 12.1 (Chinesischer Restsatz)

Sei R kommutativer Ring und I_1, \ldots, I_n Ideale mit $I_i + I_j = R$ für alle $i \neq j$.

- (a) $(I_1 \cdots I_{n-1}) + I_n = R$ und $I_1 \cdots I_n = I_1 \cap \cdots \cap I_n$.
- **(b)** Seien $r_1, \ldots, r_n \in R$ gegeben. Dann gibt es ein $r \in R$ mit $r r_i \in I_i$ für alle j.

$$\square \quad \text{(a) } R = \prod_{j=1}^{n-1} (I_j + I_n) = I_1 \cdots I_{n-1} + (\dots) \cdot I_n \subseteq I_1 \cdots I_{n-1} + I_n \subseteq R \text{, also Gleichheit.}$$

Der zweite Teil per Induktion nach n:

$$\begin{split} &I_1\cap I_2=(I_1\cap I_2)R=(I_1\cap I_2)(I_1+I_2)=(I_1\cap I_2)I_1+(I_1\cap I_2)I_2\subseteq I_2I_1+I_1I_2=I_1I_2\subseteq I_1\cap I_2,\\ &\text{also "uberall Gleichheit. Im Induktionsschritt setze }J:=I_1\cdots I_{n-1}. \text{ Mit dem ersten Teil gilt }J+I_n=R, \text{ also }I_1\cdots I_n=J\cdot I_n \overset{\text{Fall}\, n=2}{=}J\cap I_n \overset{\text{Induktion}}{=}I_1\cap \cdots \cap I_{n-1}. \end{split}$$

(b) Für n=2 gibt es nach Voraussetzung $\alpha_i\in I_i$ mit $\alpha_1+\alpha_2=1$. Dann geht $r=r_1\alpha_2+r_2\alpha_1$, da etwa $r-r1=r_1(\alpha_2-1)+r_2\alpha_1=-r_1\alpha_1+r_2\alpha_1\in\alpha_1R$.

Sei per Induktion r' gefunden mit $r'-r_j\in I_j$ für alle $1\leqslant j\leqslant n-1$. Setze $J:=I_1\cdots I_{n-1}$. Mit (a) und n=2 existiert dann ein $r\in R$ mit $r-r'\in J$ und $r-r_n\in I_n$. Es folgt $r-r_j=(r-r')+(r'-r_j)\in J+I_j=(I_1\cdots I_{n-1})+I_j\subseteq I_j$.

Anwendung: seien paarweise teilerfremde Zahlen $m_1, \ldots, m_n \in \mathbb{Z}$ gegeben sowie Zahlen $r_1, \ldots, r_n \in \mathbb{Z}$. Dann existiert $r \in \mathbb{Z}$ mit $r \equiv r_j \mod m_j$ für alle $1 \leqslant j \leqslant n$.

kgV und ggT

Seien r_1, \ldots, r_n aus einem kommutativen Ring R gegeben. Ein Ringelement d heißt ein größter gemeinsamer Teiler (ggT) von r_1, \ldots, r_n , falls d alle r_i teilt und von allen gemeinsamen Teilern der r_i geteilt wird. Ein Ringelement k heißt ein kleinstes gemeinsames Vielfaches (kgV) von r_1, \ldots, r_n , falls k von allen r_i geteilt wird und alle Elemente teilt, die von allen r_i geteilt werden.

Die Multiplikation mit einem Ringelement $r \neq 0$ ist ein additiver Gruppenhomomorphismus μ_r , dessen Kern sogar ein Ideal ist. Sei R nun ein kommutativer Ring ohne Nullteiler, auch <u>Integritätsbereich</u> genannt. Dann ist Kern $(\mu_r) = \{0\}$, also ist μ_r injektiv, d.h. es gilt die Kürzungsregel $r\alpha = rb \implies \alpha = b$, obwohl es für r kein Inverses zu geben braucht. Damit sieht man, daß auf R eine Äquivalenzrelation durch

$$\underline{r \sim s} : \iff rR = sR \iff (r|s \text{ und } s|r) \iff \text{es gibt } e' \in R^* \text{ mit } r = e's$$

definiert ist. Die Äquivalenzklassen sind so etwas wie die "Nebenklassen" von R* in R. In \mathbb{Z} sind dies gerade die Mengen $\{+\alpha, -\alpha\}$. Die Menge der ggT (bzw. der kgV) von Elementen r_1, \ldots, r_n bildet nun genau eine Äquivalenzklasse bezüglich \sim . Man sagt, daß der ggT (bzw. der kgV) "bis auf Einheit" bestimmt ist (in \mathbb{Z} also bis auf das Vorzeichen).

Satz 12.2

- (a) Genau dann existiert ein kgV k von r_1,\ldots,r_n , wenn $\bigcap_{i=1}^n r_i R = kR$.
- $\textbf{(b)} \ \textit{Ist} \ \textstyle\sum_{i=1}^n r_i R = gR, \, \textit{so ist} \ g \ \textit{ein} \ ggT \ \textit{von} \ r_1, \ldots, r_n. \ \textit{Es gibt} \ t_i \in R \ \textit{mit} \ g = t_1 r_1 + \cdots + t_k r_k.$
- (c) Ist $kR = r_1R \cap r_2R$ und $gR = r_1R + r_2R$, so gilt $r_1r_2R = gkR$.

Insbesondere existieren in Hauptidealringen ggT und kgV stets!

- \square (a) Es gilt zum einen " $c \in \bigcap_{i=1}^n r_i R \iff c$ ist gemeinsames Vielfaches der r_i ", zum andern " $c \in kR \iff k|c$ ". Daraus folgt leicht die Behauptung.
- (b) In diesem Fall ist insbesondere $r_i \in gR$, also $g|r_i$. Sei c ein gemeiner Teiler der r_i . Dann gibt es $s_i \in R$ mit $cs_i = r_i$ und $t_i \in R$ mit $g = \sum_{i=1}^n r_i t_i = \sum_{i=1}^n cs_i t_i$, also c|g.
- (c) Zunächst überlege man, daß stets a(bR)=abR=(aR)(bR) gilt. Seien $r_1,r_2\neq 0$ (sonst gilt k=0). Aus $r_1R+r_2R=gR$ folgt $r_1s_1+r_2s_2=g$ für geeignete $s_i\in R$. Sei $\frac{r_i}{g}\in R$ so, daß $g\frac{r_i}{g}=r_i$. Dann hat man $\frac{r_1}{g}s_1+\frac{r_2}{g}s_2=1$, somit $\frac{r_1}{g}R+\frac{r_2}{g}R=R$. Mit dem chinesischen Restsatz erhält man nun: $r_1r_2R=g^2(\frac{r_1}{a}R\cdot\frac{r_2}{g}R)=g^2(\frac{r_1}{a}R\cap\frac{r_2}{g}R)=g(r_1R\cap r_2R)=gkR$. \square

Beispiele:

In $\mathbb{Z}[X]$ sind ± 1 die beiden ggT von 2 und X. Es gilt aber $1 \notin 2 \cdot \mathbb{Z}[X] + X \cdot \mathbb{Z}[X]$. Insbesondere folgt, daß $2 \cdot \mathbb{Z}[X] + X \cdot \mathbb{Z}[X]$ kein Hauptideal ist und $\mathbb{Z}[X]$ keine Hauptidealring.

In $\mathbb{Z}[\sqrt{-5}]:=\left\{\alpha+b\sqrt{-5}\;\middle|\; \alpha,b\in\mathbb{Z}\right\}\subseteq\mathbb{C}$ haben 6 und $2-2\sqrt{-5}$ keinen ggT d. Rechnen in \mathbb{C} zeigt, daß einerseits als gemeinsamer Teiler $|d|^2\big|12$ folgt; andererseits aber auch $12\big||d|^2$, da sowohl 2 als auch $1-\sqrt{-5}$ gemeinsame Teiler von 6 und $2-2\sqrt{-5}$ sind. Nun ist aber 12 nicht von der Form a^2+5b^2 für $a,b\in\mathbb{Z}$.

Euklidische Ringe und Primfaktorzerlegung

Ist e_0 eine Einheit, so läßt sich $r \in R$ als $r = e_0 \cdot (e_0^{-1}r)$ schreiben. Ein Element r heißt <u>irreduzibel</u>, falls $r \notin R^*$, $r \neq 0$ und r keine weiteren Produktdarstellungen zuläßt, d.h. falls aus r = ab stets $a \in R^*$ oder $b \in R^*$ folgt. Idealtheoretisch bedeutet dies, daß rR maximal unter den Hauptidealen $\neq R$ ist.

In $\mathbb Z$ sind dies gerade die Primzahlen und die negativen Primzahlen. In $\mathbb Z_8$ sind 2 und 6 die irreduziblen Elemente.

Definition 12.1 Ein nullteilerfreier kommutativer Ring R heißt <u>euklidisch</u>, falls es eine Abbildung $\varphi : R \setminus \{0\} \to \mathbb{N}$ gibt mit

- $\phi(\alpha b) \geqslant \phi(\alpha)$ für alle $\alpha, b \neq 0$
- für alle a, b mit $a \neq 0$ gibt es $q, r \in R$ mit b = qa + r und r = 0 oder $\phi(r) < \phi(a)$.

Beispiele: \mathbb{Z} mit $\varphi(z) = |z|$ und K[X] mit $\varphi(P) = grad(P)$.

Satz 12.3 Jeder euklidische Ring ist ein Hauptidealring.

□ Sei $I \neq \{0\}$ ein Ideal. Wähle $a \in I$ mit minimalem $\phi(a)$. Insbesondere gilt also $aR \subseteq I$. Für $b \in I$ seien q, r wie in der Definition. Dann ist $r = b - qa \in I$, wegen der Minimalität von $\phi(a)$ folgt also r = 0, somit $b \in aR$, d.h. I = aR. □

Satz 12.4 Sei R ein euklidischer Ring. Seien $a,b \neq 0$. Ist $b \in R^*$, so $\phi(a) = \phi(ab)$. Ist b keine Einheit, so $\phi(a) < \phi(ab)$.

 \square Der erste Teil ist klar wegen $\varphi(a) \leqslant \varphi(ab) \leqslant \varphi(abb^{-1}) = \varphi(a)$.

Angenommen nun $\varphi(a) = \varphi(ab)$. Es gilt $abR \subseteq aR$. Sei $ax \in aR$. Dann gilt es (Division durch ab!) $q,r \in R$ mit ax = q(ab) + r. Falls $r \neq 0$, so folgt einerseits $\varphi(r) < \varphi(ab) = \varphi(a)$, andererseits r = ax - qab = a(x - qb), also $\varphi(r) = \varphi(a(x - qb)) \geqslant \varphi(a)$: Widerspruch. Also gilt r = 0 und damit $ax = abq \in abR$. Wegen aR = abR gibt es ein $c \in R$ mit $a \cdot 1 = abc$; mit der Nullteilerfreiheit folgt bc = 1 bzw. $b \in R^*$.

Satz 12.5 (eindeutige Primfaktorzerlegung) Sei R ein euklidischer Ring, $\alpha \in R$, $\alpha \neq 0$, $\alpha \notin R^*$. Dann gibt es irreduzible Elemente $\mathfrak{p}_1, \ldots, \mathfrak{p}_k$ mit $\alpha = \mathfrak{p}_1 \cdots \mathfrak{p}_k$. Dabei sind die \mathfrak{p}_i bis auf Reihenfolge und Einheit eindeutig bestimmt.

Um die Eindeutigkeit zu beweisen, braucht man einen weiteren Begriff, der auch erklärt, warum man von "Primfaktorzerlegung" und nicht von "Zerlegung in irreduzible Elemente" spricht.

Definition 12.2 Ein <u>Primideal</u> ist ein Ideal $P \neq R$, für das der Faktorring R/P nullteilerfrei ist. Ein Element $p \in R$, $p \neq 0$ heißt <u>Primelement</u>, falls pR ein Primideal ist.

Die Nullteilerfreiheit von R/P bedeutet für Elemente $a,b \in R$: falls $a \cdot b \in P$, so gilt bereits $a \in P$ oder $b \in P$; bzw. für ein Primelement p: falls p|ab, so bereits p|a oder p|b. In $\mathbb Z$ findet man auch mit dieser Definition bis auf das Vorzeichen die Primzahlen. Dies ist kein Zufall: in Hauptidealringen fallen beide Begriffe zusammen. Zum einen sind Primelemente in nullteilerfreien Ringen sind stets irreduzibel: aus p=ab folgt für primes p etwa p|a. Da aber nun a auch p teilt, gilt $a \sim p$ und $b \in R^*$. Die Umkehrung ist kaum schwerer:

Satz 12.6 Sei R nullteilerfreier Hauptidealring, p irreduzibel.

- (a) $F\ddot{u}r a \in R \ gilt \ p|a \ oder \ pR + aR = R$.
- (b) p ist Primelement.
- (c) Primideale $P \neq \{0\}$ sind maximal, d.h. es gibt kein Ideal I mit $P \subset I \subset R$.
- \square (a) Da R Hauptidealring ist, existiert ein ggT g von α und p, d.h. es gilt $\alpha R + pR = gR$. Insbesondere gibt es $h \in R$ mit gh = p. Da p irreduzibel, ist entweder g oder h Einheit. Im ersten Fall gilt $\alpha R + pR = gR = R$. Im zweiten Fall gilt $p \sim g$ und $q \in qR \subseteq qR + pR = gR = pR$, also p|q.
- (b) Sei p|ab und angenommen $p \not|a$. Mit (a) folgt pR + aR = R, also $b \in bR = b(pR + aR) = bpR + baR \subseteq bpR + pR \subseteq pR$.
- (c) Sei I ein Ideal mit $P \subset I \subseteq R$ und $\alpha \in I \setminus P$. Mit (a) folgt $R = pR + \alpha R \subseteq I + I = I$, also I = R.

Nun folgt leicht die Eindeutigkeit der Primfaktorzerlegung in Satz 12.5: sei $\alpha=p_1\cdots p_k=q_1\cdots q_1$ mit irreduziblen p_i,q_j . Insbesondere gilt also $p_1|q_1\cdots q_1$. Da p_1 prim ist, folgt $p_1|q_j$ für ein $1\leqslant j\leqslant l$. Anders geschrieben heißt dies $q_jR\subseteq p_1R\subset R$. Mit der oben bewiesenen Maximalität des Primideals q_jR folgt $p_1R=q_jR$, also etwa $p_1=e_1q_j$ für eine Einheit e_1 . Aufgrund der Nullteilerfreiheit kann man nun mit p_1 kürzen, es gilt also $p_2\cdots p_k=(e_1^{-1}q_1)\cdot q_2\cdots q_{j-1}\cdot q_{j+1}\cdots q_l$ und man kann mit Induktion nach min $\{k,l\}$ schließen.

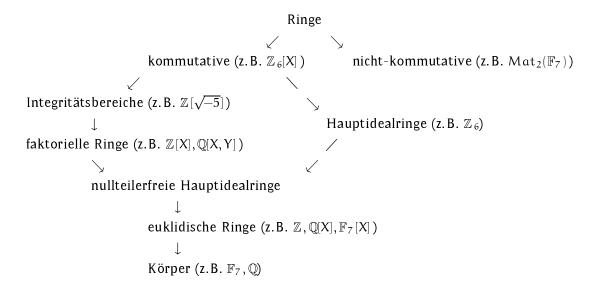
Bemerkungen:

- In einem Ring läßt sich genau dann jedes Element als Produkt von Primelementen schreiben, wenn es eine eindeutige(!) Zerlegung in irreduzible Elemente wie im Satz 12.5 gibt. Solche Ringe heißen <u>faktoriell</u>; in ihnen sind irreduzible Elemente prim. Neben euklidischen Ringen sind auch beliebige nullteilerfreie Hauptidealringe, der Ring $\mathbb{Z}[X]$ und die Polynomringe $K[X_1,\ldots,X_n]$ über Körpern K faktoriell.
- Sind $a = e' \cdot \prod\limits_{i=1}^{l} p_i^{\alpha_i}$ und $b = e'' \cdot \prod\limits_{i=1}^{l} p_i^{b_i}$ die Primfaktorzerlegungen mit Einheiten e',e'' und Primelementen p_i mit $p_i \not\sim p_j$ für $i \neq j$, so ist $\prod\limits_{i=1}^{l} p_i^{max\{\alpha_i,b_i\}}$ ein kgV von a und b

und $\prod_{i=1}^{l} p_i^{\min\{\alpha_i, b_i\}}$ ein ggT von α und b, die also stets in faktoriellen Ringen existieren. Insbesondere folgt, daß $\mathbb{Z}[\sqrt{-5}]$ kein faktorieller Ring ist.

- In nicht-faktoriellen Ringen können alle denkbaren Phänomene auftreten. Eine Zerlegung in Primfaktoren ist zwar stets eindeutig, braucht aber nicht zu existieren. Ein Element kann sich auf verschiedene Arten in irreduzible Faktoren zerlegen lassen, die dann nicht alle prim sind. Schließlich gibt es Ringe ohne Zerlegungen in irreduzible Elemente oder sogar ohne irreduzible Elemente (z.B. Boolesche Ringe) ... Ringtheorie ist kompliziert!
- Es gibt aber eine größere Klasse von Ringen als die faktoriellen, sogenannte Dedekind-Ringe, in denen eine verallgemeinerte Art der Primfaktorzerlegung gilt: jedes Ideal ≠ {0} läßt sich in eindeutiger Weise als Produkt von Primidealen schreiben. In faktoriellen Ringen sind dies die von den Primfaktoren erzeugten Hauptideale; im allgemeinen brauchen es keine Hauptideale zu sein. Für diese verallgemeinerte Primfaktorzerlegung wurden die Ideale, als "ideale Zahlen", eingeführt.
- Im Beispiel $\mathbb{Z}[\sqrt{-5}] \cong \mathbb{Z}[X]/(X^2+5) \cdot \mathbb{Z}[X]$ sieht man ähnlich wie oben, daß 2 ein irreduzibles Element ist. Die Zerlegung $6=2\cdot 3=(1+\sqrt{-5})(1-\sqrt{-5})$ zeigt, daß 2 nicht prim ist, da 2 weder $1-\sqrt{-5}$ noch $1-\sqrt{-5}$ teilt. Dem entspricht, daß $2\cdot \mathbb{Z}[\sqrt{-5}]$ zwar maximal unter den eigentlichen Hauptidealen ist, aber echt in dem von 2 und $1-\sqrt{-5}$ erzeugten Ideal enthalten ist.

Zum Abschluß eine Übersicht über die betrachteten Ringklassen:



Anmerkung: Beispiele nicht-euklidischer, nullteilerfreier Hauptidealringe sind schwierig zu finden bzw. es ist schwierig zu zeigen, daß es Beispiele sind. In der Literatur findet sich u.a. der Ring $S^{-1} \cdot \mathbb{Z}[X]$ für $S = \{X, X^m - 1 \mid m \geqslant 1\}$. Dies ist der kleinste Unterring des Quotientenkörpers von $\mathbb{Z}[X]$, der $\mathbb{Z}[X]$ und alle Inverse von Elementen aus S enthält.

Literaturverzeichnis

- [1] Martin Aigner *Diskrete Mathematik*, 2e, Vieweg, Braunschweig 1996.

 [Anscheinend die einzige vernünftige deutschsprachige Einführung in die diskrete Mathematik. Mit viel Material, das allerdings oft unübersichtlich und in einem "Minimum Deutsch" dargestellt ist.]
- [2] Peter J. Cameron *Combinatorics: Topics, Techniques, Algorithms*, Cambridge University Press, Cambridge 1994.

 [Ein sehr schönes Buch, das viele Aspekte der Kombinatorik bietet und einige über-

raschende Beweise. Auch die hier angesprochene Graphentheorie ist vertreten.

- [3] Reinhard Diestel *Graphentheorie*, Springer, Heidelberg 1996. (bzw. engl Übersetzung: *Graph Theory*, Springer GTM 173, New York 1997.)
- [4] Bertram Huppert *Lineare Algebra III*, Vorlesung an der Universität Mainz, WS 1989/90.
- [5] Serge Lang Algebra, 3e, Addison-Wesley, Reading 1993.