

# sorting the colors

dimensionsbezogene  
generalisierung



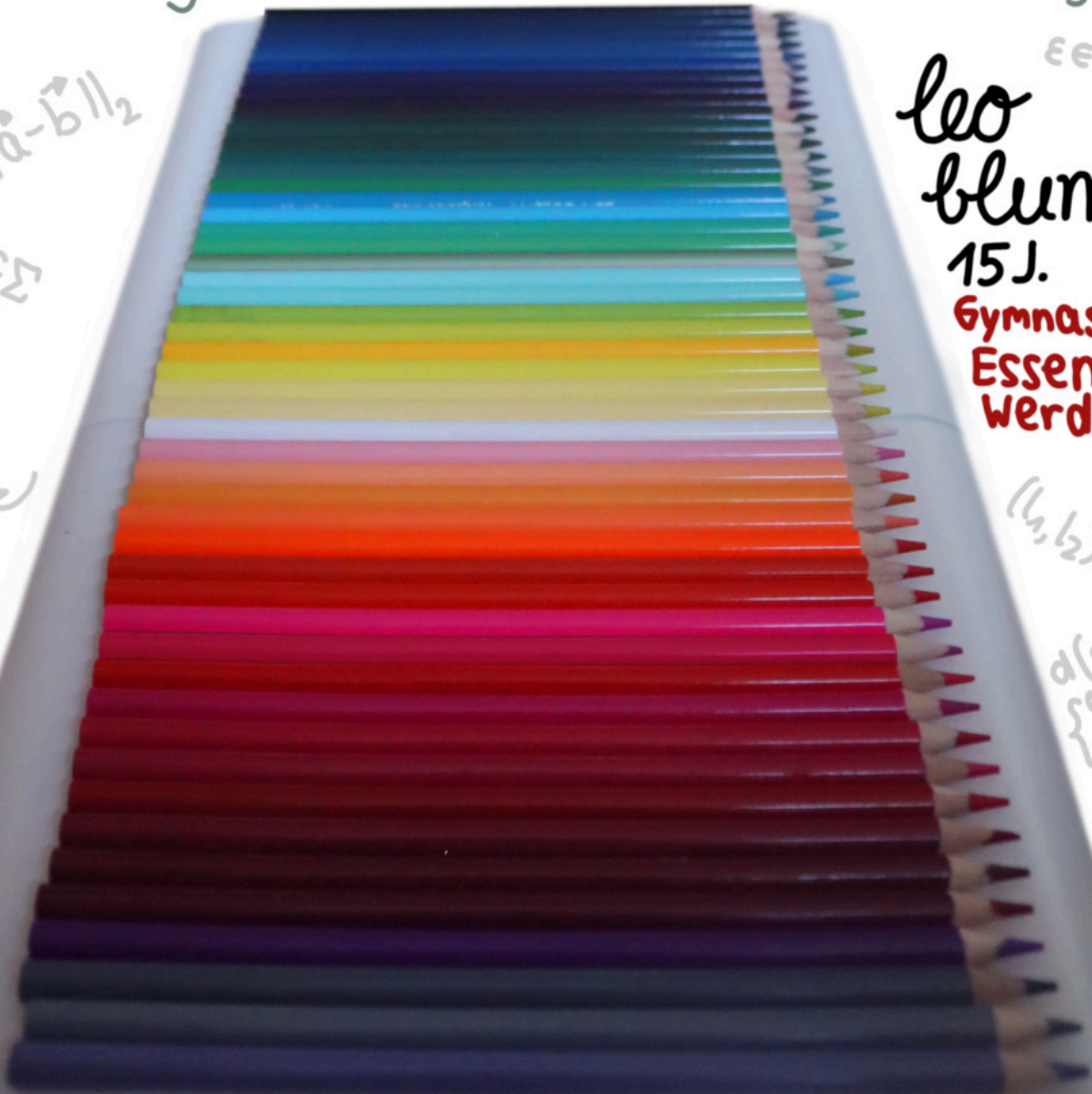
vergleichsbasierter  
Sortierung

$$d(\vec{a}, \vec{b}) = \|\vec{a} - \vec{b}\|_2$$

$$d_p(l_i) = \sum_{j=1}^n |l_i - l_{i+1}|^p$$

$\forall i \in D \setminus \{n\}$   
 $l_{i+1} > l_i$   
 $d_n(l_i) = ?$   
 $d_n(l_i) = ?$

$\Delta \geq \Delta_{opt}$



$\epsilon \in \mathbb{L}_{SORT}$   
 leo  
 blume  
 15J.  
 Gymnasium  
 Essen-  
 Werden

$(l_1, l_2) \in E$   
 $d(a, b) = \dots$   
 $\{0, (a, b) \in E$   
 $\{1, (a, b) \notin E$   
 $f_p(l_i) \approx 5.69$

# Inhaltsverzeichnis

Inhaltsverzeichnis .....	I
1. Einleitung, Fragestellung und Vorgehensweise .....	1
2. Beweisführung .....	2
2.1. Definitionen .....	2
2.2. Beweis: Jede sortierte Liste ist kettensortiert .....	2
2.3. Generalisierung auf n-dimensionale Vektorräume .....	5
3. Graphentheoretische Grundlagen .....	6
3.1. Definitionen .....	6
3.2. Anwendungen auf die Fragestellung .....	6
4. Algorithmen .....	7
4.1. Komplexität .....	7
4.1.1. Handhabbarkeit .....	8
4.1.2. Beweis der Unhandhabbarkeit durch Reduktion .....	8
4.2. Heuristik .....	9
4.3. Pfadkonstruktion .....	9
4.3.1. Triviale Pfadkonstruktion .....	10
4.3.2. Brute Force .....	10
4.3.3. Nächster Nachbar .....	10
4.3.4. Greedy .....	11
4.3.5. Ganzzahlige lineare Optimierung und Branch-and-Bound .....	11
4.4. Pfadverbesserung .....	12
4.4.1. Rotation .....	12
4.4.2. Swap .....	13
4.4.3. 2-opt .....	13
4.4.4. 3-opt und k-opt .....	13
4.4.5. Simulated Annealing .....	14
5. Webanwendung .....	14
5.1. Grundlagen und Open-Source-Implementierung .....	14
5.1.1. Frontend .....	14
5.1.2. Backend .....	15
5.2. Server-Client-Kommunikation .....	15
5.3. Zahlen sortieren .....	16
5.4. Vektoren sortieren .....	16
5.5. Orte sortieren .....	17
5.6. Farben sortieren .....	17
5.6.1. Farbräume .....	17
5.6.2. Farbauswahl .....	18
5.6.3. Visualisierung .....	18
6. Fazit und Ausblick .....	20
Literaturverzeichnis .....	i

# 1. Einleitung, Fragestellung und Vorgehensweise

„Die Mathematik, richtig verstanden, besitzt nicht allein Wahrheit, sondern auch höchste Schönheit.“

— Bertrand Russell (1872-1970), Philosoph und Mathematiker

Wie kann man Bücher nach Farben sortieren? Diese Frage stellte ich mir am 27. August 2023, einem regnerischen Spätsommertag, während ich mein Zimmer aufräumte und feststellte, dass meine Mathematikbücher kaum nach einer anderen Kategorie einzuteilen waren.

Die eindimensionale Sortierung, die auf einem Vergleich von Elementen basiert, funktioniert nicht – die Frage, ob Olivgrün größer als Karmesinrot ist, ergibt keinen Sinn. Zunächst versuchte ich, die Farben numerisch einzuteilen: nach ihrer Helligkeit oder ihrem Buntton. Beide Methoden erzielten nicht das gewünschte Ergebnis: so könnte im ersten Fall ein Rot direkt zwischen zwei subtil unterschiedlichen Grüntönen stehen, während im zweiten Fall ein Pastellblau zwischen Laubgrün und Bordeauxviolett (zwei sehr dunkle Farben) eingeordnet wurde.

Mit dem Ziel, das Regal dennoch farblich ästhetisch zu sortieren, was (für mich) bedeutet, Farbkontraste zwischen nebeneinanderstehenden Büchern zu minimieren, war die Idee für mein diesjähriges Jugend forscht-Projekt geboren – die vergleichsbasierte Sortierung auf mehrdimensionale Objekte wie Farben zu erweitern und zu generalisieren. In diesem Projekt gehe ich den Fragestellungen nach, inwiefern mehrdimensionale Sortierung möglich und handhabbar ist, welche Rolle dabei die Graphentheorie spielt und welche Anwendungen sie neben dem (unter dem Gesichtspunkt der Kontrastminimierung) ästhetischsten Bücherregal hat.

Dabei gehe ich zu Beginn meiner Arbeit zunächst auf die theoretischen Grundlagen der mehrdimensionalen Sortierung ein (2.1), beweise, dass es sich bei der angestrebten um eine Generalisierung der bekannten eindimensionalen handelt (2.2) und erläutere die äquivalente graphentheoretische Darstellung des Problems (3). Nach der Präsentation der algorithmischen Komplexität (4.1) und der implementierten Algorithmen stelle ich im Anschluss meine Entwicklung einer interaktiven Webanwendung vor (5), in der man selbst verschiedene n-dimensionale Objekte sortieren kann – von abstrakten Vektoren (5.4) über geografische Punkte (5.5) bis hin zu visuellen Farben (5.6). Diese Webanwendung visualisiert zudem die Funktionsweise der implementierten Algorithmen anschaulich und ermöglicht die praktische Sortierung auch größerer Datenmengen.



Abb. 1: Meine Mathematikbücher: links lexikographisch nach Nachname des Autors, rechts nach perzeptueller Farbe mittels Simulated Annealing (Abschnitt 4.4.5) sortiert.

## 2. Beweisführung

In diesem Abschnitt soll bewiesen werden, dass es sich bei der im Folgenden definierten Kettensortierung um eine Generalisierung der vergleichsbasierten Sortierung auf mehrere Dimensionen handelt. Dabei werden zunächst auf der Zermelo-Fraenkel-Mengenlehre[92, 38] beruhende Definitionen formuliert und im zweiten Teil mittels vollständiger Induktion[72] ein Beweis aufgestellt. Dieser Beweis liefert die Grundlage für die anschließende Ausarbeitung, da sich die anschließend ausgearbeiteten Verfahren ohne ihn nicht als n-dimensionale Sortierung, sondern nur als beliebigen andere Algorithmus auf Listen von Vektoren bezeichnen könnten.

### 2.1. Definitionen

Eine **Liste** der Länge  $n \in \mathbb{N}$  ist zum Zwecke dieser Arbeit eine injektive Abbildung  $l$ , die als Eingabe eine natürliche Zahl  $i$  (den **Index**) im Definitionsbereich  $[1, n] \cap \mathbb{N}$ , folglich als  $\mathbb{D}$  bezeichnet, erhält und ein Element des Eingabealphabets  $\Sigma$  zurückgibt. Der Wert von  $l$  an der Stelle  $i$  wird als  $l_i$  notiert. Der **Teilabschnitt** von  $p$  bis  $q$ ,  $p, q \in \mathbb{D}, p \leq q$  beschreibt die  $q - p + 1$ -lange Liste  $[l_p, l_{p+1}, \dots, l_{q-1}, l_q]$  und wird als  $l_{p:q}$  notiert. Die Bildmenge  $Y$  meint die ungeordnete Menge aller in  $l$  vorkommenden Elemente, durch Injektivität gilt  $|Y| = |l|$ .

Das **Vertauschen** Swap meint:  $\text{Swap}(l, m, n)_i := \begin{cases} l_n & \text{falls } i=m \\ l_m & \text{falls } i=n \\ l_i & \text{sonst} \end{cases}$

Die Menge der **Permutationen** Perm einer Liste  $l$  wird definiert als:

$$\text{Perm}(l) := \{l' \mid l'_i = l_{\sigma(i)}, \sigma : \mathbb{D} \rightarrow \mathbb{D} \text{ bijektiv}\} \quad (1)$$

Eine Liste  $l$ , deren Zielmenge Teil einer strikten Totalordnung  $(\mathbb{T}, >)$  mit Ordnungsrelation  $(>)$  ist, heißt genau dann **sortiert**, wenn gilt:

$$\forall i \in \mathbb{D} \setminus \{n\} : l_{i+1} > l_i \quad (2)$$

Die **Kettenlänge**  $d_{\mathbb{L}}(l)$  einer Liste  $l$ , deren Zielmenge Teil eines metrischen Raums  $(\mathbb{T}, d)$  mit Distanzfunktion  $d$  ist, wird definiert durch:

$$d_{\mathbb{L}}(l) := \sum_{i=1}^{n-1} d(l_i, l_{i+1}) \quad (3)$$

Eine solche Liste wird als **kettensortiert** bezeichnet, wenn gilt:

$$d_{\mathbb{L}}(l) = \min_{l' \in \text{Perm}(l)} d_{\mathbb{L}}(l') \quad (4)$$

### 2.2. Beweis: Jede sortierte Liste ist kettensortiert

Neben der abbildenden Definition der Liste kann eine Liste reeller Zahlen (also  $\Sigma \subseteq \mathbb{R}$ ) äquivalent auch induktiv definiert werden. Hierbei repräsentiere  $\mathbb{L}$  die Menge aller solcher Listen,  $\varepsilon$  die leere Liste mit

Länge 0.  $\oplus$  bezeichne die strukturelle Konkatenation zweier Listen bzw. einer Liste und einem Element, welches als unitäre Liste interpretiert wird. Die Definition erfolgt wie folgt:

$$\varepsilon \in \mathbb{L} \quad (5)$$

$$\begin{aligned} l \in \mathbb{L} \wedge n = |l| \wedge e \in \Sigma \wedge \forall i \in [1, n] : e > l_i \\ \Leftrightarrow \forall l^e \in \text{Ins}(l, e) : l^e \in \mathbb{L} \end{aligned} \quad (6)$$

Dabei wird die Einfügemenge  $\text{Ins}$  definiert als:

$$\text{Ins}(l, e) := \{l^e \mid n = |l|, i \in [1, n+1], l^e = l_{1:i-1} \oplus e \oplus l_{i:n}\} \quad (7)$$

Die Menge der sortierten Listen  $\mathbb{L}_{\text{sort}}$  bezeichnet dabei:

$$\varepsilon \in \mathbb{L}_{\text{sort}} \quad (8)$$

$$l \in \mathbb{L}_{\text{sort}} \wedge n = |l| \wedge e \in \Sigma \wedge \forall i \in [1, n] : e > l_i \stackrel{[1]}{\Leftrightarrow} l \oplus e \in \mathbb{L}_{\text{sort}} \quad (9)$$

Dabei gilt:  $\mathbb{L}_{\text{sort}} \subset \mathbb{L}$ , da es sich bei der Konstruktion von  $\mathbb{L}_{\text{sort}}$  um einen Spezialfall der von  $\mathbb{L}$  handelt, bei der  $\text{Ins}(l, e) := \{l \oplus e\}$ .

**Nebensatz.** Jede Liste mit total geordneter Zielmenge nach Abschnitt 2.1 ist Element von  $\mathbb{L}$ .

**Beweis.** Man betrachte eine abbildende Liste  $l$ . Aus dieser konstruiere man nun die  $\mathbb{L}$ -Liste,  $w$  genannt, iterativ. So beginne man mit der leeren Liste  $\varepsilon$  (nach (5)  $\in \mathbb{L}$ ) und betrachte stets das kleinste nicht betrachtete Element  $e$  zusammen mit seinem Index  $i$ . Existiert in  $l$  ein  $j < i$ , sodass  $l_j < l_i$ , so ist  $l_j$  bereits in  $w$  und  $e$  wird am darauffolgenden Index eingesetzt, ansonsten am Index 0. Da stets  $\forall i \in \mathbb{D}_w : e > w_i$  (sofern  $w$  noch nicht  $i$  enthält) und  $e$  an einer Stelle eingefügt (Ins) wird, ist (6) erfüllt und  $w$  eine Liste; da durch eindeutige Zuordnung alle Elemente enthalten sind und die Reihenfolge beibehalten wurde, teilen  $w$  und  $l$  alle Eigenschaften und sind damit identisch. ■

Somit ist die Konstruierbarkeit aus (5) und (6) als Eigenschaft aller Listen festzuhalten.

**Satz.** Jede sortierte Liste reeller Zahlen ist unter der Betragsmetrik kettensortiert.

**Beweis.** Die Definition anwendend, bedeutet dies:

$$\forall l \in \mathbb{L}_{\text{sort}} : d_{\mathbb{L}}(l) = \min_{l' \in \text{Perm}(l)} d_{\mathbb{L}}(l') \quad (10)$$

Da das Minimum einer Menge das Element bedeutet, für das kein kleineres Element existiert, ist eine gleichwertige Formulierung, dass für keine sortierte Liste eine Permutation dieser Liste existiert, die eine kleinere Kettenlänge hat. Dabei ist die Metrik  $d(a, b) = |a - b|$ .

**Induktionsbeginn:**

---

<sup>[1]</sup> $e > l_n$  ist an dieser Stelle äquivalent, jedoch wird hier, um die Definitionen analog zu halten, die längere Variante gewählt.

- Länge 0: Die einzige Liste der Länge 0 ist  $\varepsilon$ , somit ist der Definitionsbereich  $\{\}$ . Nach (8) ist  $\varepsilon \in \mathbb{L}_{\text{sort}}$ . Somit kann keine Funktion eine Änderung der Elemente vornehmen (da keine solchen existieren), und jede sortierte Liste der Länge 0 ist sortiert und kettensortiert.
- Länge 1: Eine sortierte Liste  $l$  der Länge 1 besteht aus einem Element, also  $l = l_1$ . Der Definitionsbereich ist  $\{1\}$ , die einzige Permutationsfunktion  $\sigma$  ist  $\{(1, 1)\}$ <sup>[2]</sup>. Da  $\forall i : \sigma(i) = i$  (Identität), wird keine Änderung der Elemente vorgenommen. Somit existiert keine Liste mit kürzerer Kettenlänge und jede sortierte Liste der Länge 1 ist kettensortiert.
- Länge 2: Jede sortierte Liste  $l$  der Länge 2 erfüllt  $l = l_1 \oplus l_2$ , wobei  $l_2 > l_1$ . Die möglichen Permutationsfunktionen sind  $\{(1, 1), (2, 2)\}, \{(1, 2), (2, 1)\}$ . Beide ändern die Kettendistanz nicht, da die erste hier aufgeführte die Identität ist und die zweite die Liste umkehrt, was durch Kommutativität der Addition sowie Symmetrie der Metrik die Kettendistanz nicht ändert. Also ist auch jede sortierte Liste der Länge 2 kettensortiert.

### Induktionsschritt:

$l$  sei eine sortierte und kettensortierte Liste der Länge  $n \in \mathbb{N}, n \geq 2$ . Gemäß der induktiven Definition einer Liste wird nun ein neues Element  $e \in \Sigma, e > l_n$  an einer beliebigen Position  $i$  in die Liste, welche fortan  $l^e$  genannt werde, eingefügt. Definitionsgemäß bleibt die Liste nur dann sortiert, wenn  $i = n + 1$  – andernfalls wäre  $l_{i+1} < l_i$  und die Liste unsortiert. Es wird nun bewiesen, dass beim Anfügen eines neuen Elements an genau dieser Stelle die Liste kettensortiert bleibt.

Zunächst wird die Kettenlänge betrachtet, die sich ergibt, falls  $i = n + 1$ . In diesem Fall gilt:  $d_{\mathbb{L}}(l^e) = d_{\mathbb{L}}(l) + d(l_n, e)$ . Die Differenz zwischen bisheriger und neuer Kettenlänge wird als  $d_{\mathbb{L}}(l^e) - d_{\mathbb{L}}(l) = d(l_n, e)$  als  $\Delta_{\text{opt}}$  bezeichnet.

$K$  sei nun die Menge aller Distanzen zwischen  $e$  und einem Element  $l_i$  an Index  $i$  der Liste.  $e > l_i$  ist (wie auch  $e > l_n$ ) gegeben. Da  $i < n$ , folgt (durch Definition von  $\mathbb{L}_{\text{sort}}$  und Transitivität von  $<$ ), dass  $l_i < l_n < e$ . Deshalb gilt  $d(l_n, e) = e - l_n$  und  $d(l_i, e) = e - l_i$ , und somit  $l_i < l_n \Leftrightarrow e - l_i > e - l_n$ . Da  $i$  beliebig gewählt wurde, ist die Distanz zwischen jedem Element und  $e$  größer als die zwischen  $l_n$  und  $e$ . Diese Distanz  $d(l_n, e) = \Delta_{\text{opt}}$  ist folglich von allen Distanzen, die  $e$  involvieren, minimal.

Nun wird jede Permutation von  $l$  betrachtet und  $l'$  genannt. Da  $l$  kettensortiert ist, gilt:  $d_{\mathbb{L}}(l) \leq d_{\mathbb{L}}(l')$ . Auf Basis dieser Permutation wird eine neue Liste  $l^{e'}$  konstruiert, in die das Element  $e$  an einer Stelle  $i$  eingefügt wurde, also  $l^{e'} := l'_{1:i-1} \oplus e \oplus l'_{i:n}$ .

$$\Delta := d_{\mathbb{L}}(l^{e'}) - d_{\mathbb{L}}(l') \quad (11)$$

Es soll gezeigt werden, dass für jede Permutation  $l'$  gilt:

$$\Delta \geq \Delta_{\text{opt}} \quad (12)$$

sodass durch  $d_{\mathbb{L}}(l') \geq d_{\mathbb{L}}(l)$  die Kettendistanz  $d_{\mathbb{L}}(l^{e'}) = d_{\mathbb{L}}(l') + \Delta \geq d_{\mathbb{L}}(l) + \Delta_{\text{opt}} = d_{\mathbb{L}}(l^e)$  ist und somit  $d_{\mathbb{L}}(l^e)$  tatsächlich die optimale Kettendistanz ist, wodurch  $l^e$  kettensortiert wäre.

---

<sup>[2]</sup>Der Kürze halber werden Funktionen in diesem Abschnitt ihrer Definition zufolge als Mengen notiert.

Es wird eine Fallunterscheidung zwischen solchen Permutationen gemacht, bei denen  $e$  am Rand (am Index  $i = 1 \vee i = n + 1$ ) zu finden ist, und jenen, bei denen es zwischen zwei anderen Elementen ( $i \in [2, n]$ ) vorliegt.

**Fall 1.**  $i = 1 \vee i = n + 1$

Da  $e$  am Rand eingefügt wird, ist  $d_{\mathbb{L}}(l^{e'}) = d_{\mathbb{L}}(l') + d(l_i, e)$  für ein beliebiges  $i$  aus der Indexmenge von  $l$ . Die Distanz ist dabei ein Element von  $K$ , da es eine Distanz zwischen  $e$  und einem Element von  $l$  ist. Da  $\Delta_{\text{opt}}$  das minimale Element aus  $K$  ist, kann  $\Delta = d(l_i, e)$  nicht geringer sein, sodass Ungleichung (12) zutrifft.

**Fall 2.**  $i \in [2, n]$

Hierbei liegt  $e$  zwischen zwei Elementen,  $l'_{i-1}$  und  $l'_i$ . Die neue Kettenlänge setzt sich nun zusammen aus der alten Kettenlänge minus der Distanz dieser beiden Elemente plus der Distanz jedes dieser Elemente mit dem neu eingefügten:  $\Delta = d(l'_{i-1}, e) + d(l'_i, e) - d(l'_{i-1}, l'_i)$

$$d_{\mathbb{L}}(l^{e'}) = d_{\mathbb{L}}(l') + \Delta \quad (13)$$

Gegeben sind  $l'_{i-1} < e$  und  $l'_i < e$ ; o. B. d. A. wird nun von  $l'_{i-1} < l'_i < e$  ausgegangen, der Beweis kann analog durch Tauschen der beiden Elemente in der Ungleichung geführt werden. Explizit wird hier auf Eigenschaften der Betragsfunktion zurückgegriffen:

$$\begin{aligned} \Delta &= |l'_{i-1} - e| + |l'_i - e| - |l'_{i-1} - l'_i| \\ &= (e - l'_{i-1}) + (e - l'_i) - (l'_i - l'_{i-1}) && \text{(da } l'_{i-1} < l'_i < e) \\ &= e - l'_{i-1} + e - l'_i - l'_i + l'_{i-1} = e + e - l'_i - l'_i - l'_{i-1} + l'_{i-1} \\ &= 2 \cdot e - 2 \cdot l'_i = 2 \cdot (e - l'_i) \\ &= 2 \cdot |l'_i - e| = 2 \cdot d(l'_i, e) \end{aligned} \quad (14)$$

$\Delta$  ist folglich das Doppelte von  $d(l'_i, e)$ . Dabei handelt es sich um ein Element aus  $K$ , sodass Ungleichung (12) erfüllt ist.

Da keine Permutation der finalen Liste eine niedrigere Kettendistanz als die von  $l^e$  beim Anfügen des höchsten Elements erzielen kann, ist  $l^e$  – und damit jede sortierte Liste – kettensortiert. ■

### 2.3. Generalisierung auf n-dimensionale Vektorräume

Nun wurde bewiesen, dass die Sortierung einer Liste eindimensionaler Objekte, in diesem Fall repräsentiert durch reelle Zahlen, äquivalent zur Kettensortierung dieser ist<sup>[3]</sup>. Da die vergleichsbasierte Sortierung nur auf Listen von Elementen einer geordneten Menge ausführbar ist, die distanzbasierte Sortierung jedoch in jedem metrischen Raum angewendet werden kann und die Betragsmetrik der reellen Zahlen nur ein Sonderfall jeder durch eine  $p$ -Norm induzierten Metrik[35] n-dimensionaler Vektorräume ist[50],

---

<sup>[3]</sup>Genauer: jede sortierte Liste ist kettensortiert, jedoch nicht zwangsläufig umgekehrt (aufgrund von Symmetrie der Kettenlänge im Gegensatz zur Sortierung).

handelt es sich bei der Kettensortierung um eine Generalisierung der vergleichsbasierten Sortierung im Bezug auf die Dimensionalität der Eingaben.

Somit kann nun im Folgenden die Eigenschaft ‚sortiert‘ auch auf Listen mehrdimensionaler Objekte angewandt werden, da sie bis auf Umkehr der Liste die gleiche Bedeutung wie ‚kettensortiert‘ hat. Als Metrik wird sich aufgrund ihrer Generalisierungsfähigkeit von nun an auf eine durch eine  $p$ -Norm induzierte Metrik beschränkt, o.B.d.A. wird für die folgenden Beispiele die euklidische Metrik (gegeben durch  $p = 2$ ) gewählt.

### 3. Graphentheoretische Grundlagen

#### 3.1. Definitionen

Ein **Graph**  $G$  ist zum Zwecke dieser Arbeit<sup>[4]</sup> ein Paar  $(V, E)$ ,  $E \subseteq V^2$  mit **Knotenmenge**  $V$  und **Kantenmenge**  $E$ . Ist  $E = V^2$ , so wird er als **vollständig** bezeichnet. Zusammen mit einer **Kantengewichtsfunktion**  $d : E \rightarrow \mathbb{R}$  gilt der Graph als kantengewichtet (kurz **gewichtet**), der Wert dieser Funktion für eine Kante ist ihr **Gewicht**.

Ein **Weg** ist eine Sequenz  $p = v_1 v_2 \dots v_n$  paarweise verschiedener Knoten. Ein Weg ist ein **Pfad**, wenn gilt:  $\forall i \in [1, n - 1] : (p_i, p_{i+1}) \in E$ . Das Gewicht eines solchen Pfades bezeichnet die Summe der Gewichte aller verbindenden Kanten:  $d_p = \sum_{i=0}^{n-1} d(p_i, p_{i+1})$ .

Ein Pfad wird **Hamilton-Pfad** genannt, sofern  $n = |V|$  zutrifft, der Pfad also alle Knoten erreicht. Ein Hamilton-Pfad ist minimal, sofern kein Hamilton-Pfad des Graphen mit niedrigerem Gewicht existiert.

#### 3.2. Anwendungen auf die Fragestellung

Um die Kettensortierung einer Liste  $l$  mit Eingabealphabet  $\Sigma \subseteq \mathbb{R}^n$ ,  $n \in \mathbb{N}$  als graphentheoretisches Problem aufzufassen, betrachte man zunächst deren Bildmenge  $Y$ . Für diese konstruiere man nun den gewichteten Distanzgraphen  $G = (V, E) = (Y, Y^2)$  mit Kantengewichtsfunktion  $d(\vec{a}, \vec{b}) = \|\vec{a} - \vec{b}\|$ . Der Graph ist vollständig.

Innerhalb dieses Graphen ist die Liste ein Hamilton-Pfad, denn zwischen jedem Paar aufeinanderfolgender Elemente existiert eine Kante (durch Vollständigkeit) und die Liste enthält alle Knoten (durch Konstruktion aus Bildmenge und Eindeutigkeit der Elemente der Liste). Die Kettendistanz der Liste ist gleich dem Gewicht dieses Pfades.

Da sich die Bildmenge durch Vertauschen von Elementen nicht ändert, ist auch jede Permutation der Liste ein valider Hamilton-Pfad, dessen Gewicht gleich der Kettenlänge der Liste ist ( $d_{\perp}(p) \triangleq d_p$ ). Aus der Definition der Kettensortiertheit folgt, dass eine Liste genau dann kettensortiert ist, wenn ihr zugehöriger Hamilton-Pfad im Graphen der Bildmenge minimal ist. Somit kann mithilfe eines Algorithmus, der für einen Graphen dessen minimalen Hamilton-Pfad ermitteln kann, eine mehrdimensionale Liste sortiert werden.

---

<sup>[4]</sup>Multigraphen werden nicht berücksichtigt, da sie für die Fragestellung keine Rolle spielen. In der Fachliteratur wird die hier verwendete Art von Graph oft als „schlichter Graph“ bezeichnet [53, 20], da diese Bezeichnung teilweise jedoch Kantengewichte ausschließt, wird obige Formulierung gewählt.



## 4. Algorithmen

Für den Fall der eindimensionalen Sortierung existieren zahlreiche vergleichsbasierte Sortieralgorithmen, die sich in Eigenschaften wie asymptotischen Komplexitäten von Raum und Zeit, Stabilität<sup>[5]</sup> und Vorgehensweise unterscheiden [3]. Bubble Sort, Insertion Sort und Selection Sort gehören zu den simpleren Verfahren, die jedoch aufgrund ihrer höheren Komplexität ineffizienter arbeiten; Merge Sort, Quick Sort<sup>[43]</sup> und Heap Sort dagegen werden auch in der Praxis<sup>[6]</sup> genutzt [57]. Zwei Eigenschaften, die diese Sortieralgorithmen definieren, sind Monotonizität der Ausgabe (im eindimensionalen Fall gleich der in Abschnitt 2.1 definierten Sortiertheit) und Invarianz der Zielmenge.

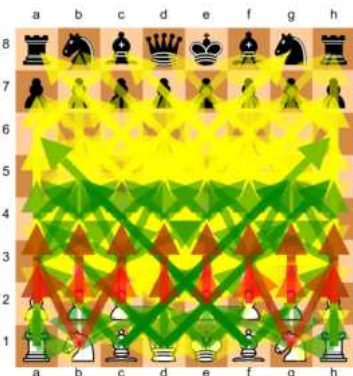
Nun könnte ein mehrdimensionaler Sortieralgorithmus definiert werden als einer, der eine Liste als Eingabe erhält und eine kettensortierte Liste gleicher Elemente zurückgibt.

In diesem Abschnitt wird zunächst erläutert, warum eine derartige Definition sich für das Problem dieser Arbeit eher nicht eignet und stattdessen in zwei das Problem im allgemeinen Fall nicht lösende, aber dennoch in der Praxis sehr nützliche Arten von Algorithmen aufgeteilt werden muss. Im Anschluss werden Verfahren genannt, die ich zum Zweck dieser Arbeit auch in Rust<sup>[44]</sup> implementiert habe.

### 4.1. Komplexität

Da die tatsächlich messbare Laufzeit eines Algorithmus von zu vielen algorithmisch irrelevanten Faktoren wie Hardware, Eingabestruktur und Ressourcenverfügbarkeit abhängt, wird in der theoretischen Informatik eine andere Methode gewählt, um Algorithmen bezüglich ihres Zeitverbrauchs nur abhängig von der Eingabelänge vergleichen zu können: die Landau-Symbole<sup>[73, 88, 10]</sup> oder auch O-Notation<sup>[85, 28, 56]</sup>. Diese bezeichnen das asymptotische Verhalten einer Funktion für beliebig größer werdende Eingaben. Wenn die Anzahl der Schritte, die ein Algorithmus für eine Liste der Eingabelänge  $n$  ausführt<sup>[7]</sup>, nun durch eine Funktion  $f$  beschrieben werden kann, so liegt der Algorithmus in  $\mathcal{O}(g)$ , falls  $f$  asymptotisch nicht schneller wächst als  $g$ , und in  $\Theta(g)$ , falls  $f$  asymptotisch genauso schnell wächst wie  $g$ .

Die zu Beginn dieses Abschnitts genannten vergleichsbasierten Sortieralgorithmen wurden dabei nach ihrer Zeitkomplexität sortiert: die als ‚simple‘ bezeichneten Algorithmen liegen in  $\mathcal{O}(n^2)$ , während die ‚praktischeren‘ in  $\mathcal{O}(n \cdot \log n)$  liegen. Erstere werden daher als quadratisch, letztere als linearithmisch (ein Kofferwort aus ‚linear‘ und ‚logarithmisch‘) bezeichnet. Entscheidend ist im Folgenden allerdings eine andere Dichotomie, die sich nur darauf bezieht, ob  $g$  durch ein Polynom beschreibbar ist oder nicht: polynomiell oder nicht-polynomiell. Erstere werden als in P und **effizient** beschrieben, während letztere NP-schwer und **ineffizient** sind.<sup>[8]</sup>



<sup>[5]</sup>Da die Elemente in einer Liste nicht mehrmals vorkommen können, spielt Stabilität für die Listen dieser Arbeit keine Rolle. Um Listen mit doppelten Werten dennoch sortieren zu können, sortiere man die deduplizierte Liste und füge die entfernten Werte an den Stellen nach dem gleichwertigen Element ein.

<sup>[6]</sup>Meist werden die Algorithmen in Standardbibliotheken an in der Praxis häufig vorkommende Daten angepasst, wie bei Timsort [8] (Python) oder Pattern-Defeating Quicksort [68] (Rust).

<sup>[7]</sup>Auf die komplexere, aber genauere Definition der Komplexitätsklassen durch Turing-Maschinen wird der Kürze halber nur summarisch<sup>[8]</sup> eingegangen.

### 4.1.1. Handhabbarkeit

Probleme, die in P liegen, werden als **handhabbar** [67], solche, die mindestens in NP liegen, als **unhandhabbar** bezeichnet. Der Grund liegt in der unterschiedlichen Steigung der Terme für wachsende  $n$ : bei einem Polynom wird stets ein von  $n$  abhängiger Term addiert, bei einer Exponentialfunktion (die häufigste Form eines nicht-polynomiellen Terms) multipliziert.

### 4.1.2. Beweis der Unhandhabbarkeit durch Reduktion

Um zu beweisen, dass ein Problem unhandhabbar ist, wird in der theoretischen Informatik eine **Reduktion** ausgeführt, bei der ein Problem auf ein anderes, für welches diese Eigenschaft bereits bekannt bzw. bewiesen ist, zurückgeführt („reduziert“) wird [51](S. 452-454). Im Folgenden wird das Problem des minimalen Hamilton-Pfads im Fall vollständiger Graphen auf das bewiesenermaßen NP-schwere Hamilton-Pfad-Problem[51](S. 474-479)[42, 37] reduziert, welches aus der Frage besteht, ob zu einem beliebigen gegebenen Graphen ein Hamilton-Pfad *existiert*.

Dazu wird die Hypothese aufgestellt, es gäbe einen Algorithmus  $A$ , der das Problem für jeden vollständigen Graphen in polynomieller Zeit abhängig von der Anzahl der Knoten lösen könnte. Man betrachte nun jeden möglichen (insbesondere unvollständigen) Graphen  $G = (V, E)$ . Man konstruiere nun einen neuen vollständigen gewichteten Graphen  $G' = (V, E', d)$ , wobei  $E' = V^2$  und  $d(a, b) = \begin{cases} 0 & \text{falls } (a, b) \in E \\ 1 & \text{falls } (a, b) \notin E \end{cases}$ . Nun führe man  $A$  mit der Eingabe  $G'$  aus und erhalte den minimalen Hamilton-Pfad  $p_{\text{opt}}$ .

Anhand dieser Ausgabe kann das Hamilton-Pfad-Problem für den Graphen  $G$  gelöst werden: ist das Gewicht von  $p_{\text{opt}}$  0, so existiert für  $G$  ein Hamilton-Pfad, andernfalls nicht. Dies folgt daraus, dass  $A$  stets den minimalen Hamilton-Pfad auswählt – existiert einer im originalen Graphen, so kann dieser nur aus Kanten mit Gewicht 0 gebildet werden, sonst nicht.<sup>[9]</sup>

Abb. 2: Auch die Spielbaumtraversierung bis Tiefe  $n$  ist im Schach nicht handhabbar, da exponentiell. [13](S. 6-8)

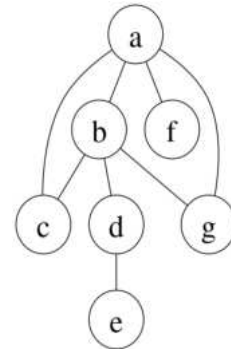


Abb. 3: Ein Beispiel für den Graphen  $G$ .

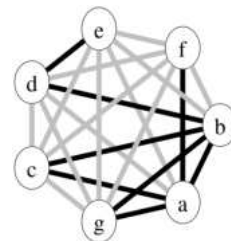


Abb. 4: Der für  $G$  neu erstellte Graph  $G'$ . Schwarze Kanten sind in  $E$ , graue nicht.

<sup>[8]</sup>In der theoretischen Informatik werden die Komplexitätsklassen als Mengen dargestellt, die Entscheidungsprobleme beinhalten. P ist die Menge aller Probleme, die sich durch eine deterministische Turingmaschine in einer polynomiellen Anzahl von Schritten („effizient“) lösen lässt, während NP die umfasst, die eine nichtdeterministische Turingmaschine effizient lösen kann. Da jedes in P lösbare Problem auch in NP lösbar ist, gilt  $P \subseteq NP$ . (Obwohl in der praktischen Anwendung davon ausgegangen wird, dass  $P \neq NP$ [51](S. 465), bleibt dies ein ungelöstes Problem der Informatik[84]). Dagegen müssen NP-schwere Probleme nicht in NP liegen, sondern die ‚Schwierigkeit‘ dieser Klasse nur übertreffen.

<sup>[9]</sup>Der Beweis basiert auf [51](S. 479) und [49] und wurde hier statt auf das Travelling Salesman Problem auf das gegebene Problem des minimalen Hamilton-Pfads angewandt. Dies bestätigt erneut die Ähnlichkeit der beiden Probleme.

Somit entsteht ein Widerspruch: die Aussagen, dass das Hamilton-Pfad-Problem NP-schwer ist, und, dass der in P liegende Algorithmus  $A$  es lösen kann, widersprechen sich. Somit ist die Hypothese falsch,  $A$  notwendigerweise ineffizient und das Problem NP-schwer<sup>[10]</sup>.

## 4.2. Heuristik

Wie bereits in Abschnitt 4.1.1 gezeigt wurde, kann die Kettensortierung im Allgemeinfall nicht in einer sinnvollen Zeitspanne gelöst werden. Aus diesem Grund werden auch andere Algorithmen betrachtet: **Heuristiken**. Eine Heuristik ist dabei ein effizienter Algorithmus, der ein unhandhabbares Problem nicht vollständig löst, sondern nur eine ungefähre Lösung liefert.

Im Fall der Sortierung mehrdimensionaler Objekte bedeutet dies, dass ein derartiger Algorithmus strategisch versucht, die Kettenlänge zu reduzieren, jedoch nicht zwangsläufig das globale Minimum (welches der Sortierung der Liste entspräche) findet.

Zudem ist eine weitere auf graphentheoretischer Grundlage beruhende Dichotomie der im Folgenden erläuterten Algorithmen sinnvoll: **Konstruktionsalgorithmen** auf der einen und **Verbesserungsalgorithmen** auf der anderen Seite. Dabei erhalten erstere als Eingabe eine Liste und geben einen Pfad zurück, während letztere versuchen, die Kettenlänge eines bestehenden Pfades zu verringern. Im Bezug auf die verwendeten Datenstrukturen ist dies unerheblich, da auch Pfade als Listen repräsentiert werden; die Nutzerfreundlichkeit der Oberfläche nimmt allerdings zu, da Kombinationen des Ausführens von Algorithmen, die zu einer Annäherung an die Kettensortierung nicht beitragen, verhindert bzw. disincentiviert werden.<sup>[11]</sup> Grundlegend betrachten Konstruktionsalgorithmen die Liste also eher als ungeordnete Menge, während sie bei Verbesserungsalgorithmen als geordneter Pfad interpretiert wird.

## 4.3. Pfadkonstruktion

Um die folgenden Konstruktionsalgorithmen anwenden zu können, wird eine Beispielliste  $l$  gewählt, welche sich aus sechs zweidimensionalen Vektoren zusammensetzt, folglich auch durch Farben im RGB-Farbraum dargestellt. Dabei repräsentieren die Komponenten des Vektors jeweils den Rot- und Blauwert der Farbe im Intervall  $[0, 1]$ , der Grünwert wird auf 0 festgelegt:  $l := \left[ \begin{pmatrix} 0.6 \\ 0.2 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0.1 \\ 0.7 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0.9 \\ 0.4 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0.2 \\ 0.2 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0.8 \\ 0.7 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0.5 \\ 0.5 \end{pmatrix} \right] \triangleq \bullet \bullet \bullet \bullet \bullet \bullet$

Um einen Pfad sowie die darin enthaltenen Vektoren zu visualisieren, habe ich für die folgenden Abbildungen ein Programm mittels der JavaScript-Bibliothek p5.js<sup>[61]</sup> entwickelt, welches die Listenelemente und ihre Farben in einem zweidimensionalen kartesischen Koordina-

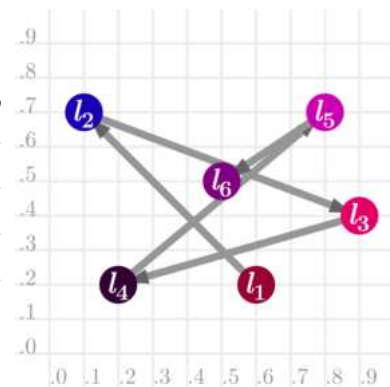


Abb. 5: Der durch  $l$  gegebene triviale Pfad.

<sup>[10]</sup>Wichtig zu beachten ist dabei, dass nur das Problem des minimalen Hamilton-Pfad auf beliebigen Graphen NP-schwer sein muss; die im weiteren Verlauf dieser Arbeit betrachteten Distanzgraphen könnten immer noch in P liegen. Ein Beweis der NP-Schwere (hier ausgelassen) involviert die durch Translationsinvarianz von  $d$  gegebene metrische Universalstrukturierbarkeit, die eine Reduktion ermöglicht.

<sup>[11]</sup>Ein Beispiel dafür ist, dass es keinen Sinn ergibt, nach dem Ausführen des Greedy-Algorithmus einen anderen Konstruktionsalgorithmus wie Nearest Neighbor zu nutzen, da dieser die vorherigen Ergebnisse nicht berücksichtigt. Diese somit zu limitieren (engl. *constrain*), wird als universeller Design-Grundsatz<sup>[54]</sup> verstanden.

tensystem darstellt. Die folgenden derartigen Abbildungen entspringen diesem.

### 4.3.1. Triviale Pfadkonstruktion

Die triviale Pfadkonstruktion gibt die Eingabeliste unverändert zurück – in diesem Fall entstünde der in Abb. 5 erkennbare Pfad. Dieser Algorithmus ermöglicht es, beliebige Pfade selbst zu erstellen und zu verändern, ohne dabei an eine bestimmte Heuristik gebunden zu sein. Zudem können so die Verbesserungsalgorithmen teils besser dargestellt werden. Eine Alternative dieses Verfahrens ist, die Liste vorher zufällig zu mischen.

### 4.3.2. Brute Force

Der Brute-Force-Algorithmus kann tatsächlich eine Liste mehrdimensional sortieren, also das Minimum aller Permutationen finden, indem jede dieser Permutationen auf ihre Kettenlänge überprüft und jene mit der minimalen zurückgegeben wird (siehe Tabelle 1).

Die Zeitkomplexität dieses Algorithmus liegt in  $\Theta(n!)$ , wächst also proportional zur Fakultät der Eingabelänge, da diese zugleich die Anzahl der Permutationen einer derartigen Liste beschreibt. In der Praxis zeigt sich, dass das Verfahren für Listen mit zehn oder weniger Elementen durchaus nutzbar ist, jedoch ab einer Länge von 14 mit einem geschätzten Zeitaufwand von zwei Stunden keine Option mehr darstellt (siehe auch Abschnitt 4.1.1).

### 4.3.3. Nächster Nachbar

Beim Nächster-Nachbar-Algorithmus (engl. *nearest neighbor*, kurz NN) handelt es sich um ein sog. naives gieriges Verfahren. Dabei wird vom ersten Punkt der Liste aus begonnen und stets der Punkt ausgewählt und folglich betrachtet, dessen Distanz zum aktuell betrachteten minimal ist und noch nicht im zu erstellenden Pfad enthalten ist, bis alle Punkte im Pfad enthalten sind.

Da es stets einen konkreten Bezugspunkt gibt, von dem aus vorgegangen wird, ist der Algorithmus einfach zu verstehen und zu visualisieren. Für die praktische Anwendung reicht er nicht, da stets nur das nächste Element berücksichtigt und der restliche Kontext vernachlässigt wird – so kommt es insbesondere am Ende des Pfades meist zu besonders langen Kanten hin zu Knoten, die unter Reduzierung der Kettenlänge bereits vorher hätten besucht werden können, es allerdings nicht wurden, da andere Knoten unmittelbar

#	$p$	$d_L(p)$	min
1		3.43	3.43
2		3.07	3.07
...	(233 weitere)		
236		1.88	1.88
...	(483 weitere)		
718		3.07	1.88
719		3.43	1.88

Tabelle 1: Brute Force überprüft jede Permutation.

Pfad $p$ ( $d_L(p)$ )	Nachbarn von $p_{ p }$
 (0)	0.32  0.36 0.40  0.54 0.71
 (0.32)	0.36  0.41 0.42  0.45
 (0.68)	0.32  0.70 0.78
 (0.99)	0.73  0.85
 (1.72)	0.51
 (2.23)	

Tabelle 2: Stets wird vom aktuellen Punkt aus der nächste Nachbar besucht.

$p_0$	$p$	$d_L(p)$
		2.23
		2.22
		1.90
		2.25
		1.93
		2.20

Tabelle 3: Die NN-Pfade abhängig vom Anfangspunkt.

	(0)	.71	.36	.40	.54	.32
	.71	(0)	.85	.51	.70	.45
	.36	.85	(0)	.73	.32	.41
	.40	.51	.73	(0)	.78	.42

näher lagen. Die Komplexität ist quadratisch, da für jeden hinzuzufügenden Knoten jeder andere Knoten überprüft wird.



	.54	.70	.32	.78	(0)	.36
	.32	.45	.41	.42	.36	(0)

Tabelle 4:

Adjazenzmatrix  $A \in \mathbb{R}^{|p| \times |p|}$ :  $A_{ij} = d(p_i, p_j)$   
des Graphen der  
Bildmenge von  $l$ .

Da stets beim ersten Punkt dieser Liste begonnen wird, ist der Algorithmus anordnungsabhängig. Tabelle 3 zeigt die verschiedenen erzeugten Pfade im Fall von  $l$  (14) – aufgrund des unidirektionalen Auswahlverfahrens weisen sie alle eine unterschiedliche Kettenlänge auf.

Um den NN-Algorithmus unabhängig vom ersten Element der Liste zu gestalten, kann auf Kosten der nun kubischen Laufzeitkomplexität der bisherige Algorithmus für alle Rotationen der Originalliste ausgeführt werden und das Ergebnis geringster Kettenlänge ausgewählt werden. Eine alternative kubische Generalisierung ist die Aufhebung der Beschränkung des Anfügens am Ende auf eine optimale Einfüge-taktik an einer beliebigen Stelle.

#### 4.3.4. Greedy

Der Greedy-Algorithmus (auch Multiple Fragments) enumeriert alle Kanten und sortiert sie nach ihrem Gewicht aufsteigend. Diese werden in einem Stapel abgelegt und stets wird die erste Kante ausgewählt, entfernt sowie dem Pfad angefügt, die die Validität nicht verletzt, also keine bereits zweifach verbundenen Knoten besucht oder Zyklen erstellt.

Sobald die Länge dieser Liste von Kanten gleich der der Eingabe minus eins ist, ist ein valider Pfad gefunden, da die Validität nicht verletzt wurde und alle Knoten besucht werden. Zudem existiert stets ein solcher Pfad, da von der Vollständigkeit des Graphen ausgegangen wird. Bei Wahl zweckmäßiger Datenstrukturen liegt die Zeitkomplexität in  $\mathcal{O}(n^2 \cdot \log n)$ .

Die Fragmentierung kann analog zu Abschnitt 4.3.3 zum Schluss zu suboptimalen Kanten führen, jedoch wird das Problem der Nichtberücksichtigung von „Außenseitern“ zumeist umgangen, da auch der Weg von einem solchen zu einem beliebigen anderen Knoten zumeist kürzer ist als ein anderer, der zwischen „Clustern“ wechselt.

#### 4.3.5. Ganzzahlige lineare Optimierung und Branch-and-Bound

Um die optimale Lösung zu finden, ohne jede Permutation überprüfen zu müssen, eignet sich die Neuformulierung des Problems in Begriffen der **ganzzahligen linearen Optimierung** (ILP). Für eine Instanz der Länge  $n$ , einen als Adjazenzmatrix  $A_{ij}$  repräsentierten Distanzgraphen  $((V, E), d)$  und einen Pfad  $p$  repräsentierenden  $\{0, 1\}$ -wertigen Relationsmatrix  $X_{ij} = (V_i, V_j) \in p$ , habe ich das folgende ILP (naiv  $n^2 + 3n + 1$  Nebenbedingungen) erarbeitet:

$$\begin{aligned}
\min \quad & \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^n X_{ij} \cdot A_{ij}, \text{ s.t.} & \forall i \in [1, n] : \sum_{j=1}^n X_{ij} + X_{ji} \geq 1 \\
& \wedge \forall i \in [1, n] : \sum_{j=1}^n X_{ij} \leq 1 & \wedge \forall j \in [1, n] : \sum_{i=1}^n X_{ij} \leq 1 \\
& \wedge \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^n X_{ij} = n - 1 & \wedge \forall i \in [1, n] : \forall j \in [1, n] : X_{ij} + X_{ji} \leq 1
\end{aligned}$$

Jeder Eintrag der Matrix  $X$  ist eine Variable des ILP. Minimiert wird dabei das Gewicht des Pfads, unter den Bedingungen, dass jeder Knoten erreicht wird, in jeder Zeile und jeder Spalte der Matrix höchstens eine Kante Teil des Pfads ist, insgesamt  $n - 1$  Kanten enthalten sind und keine Kante und ihre Gegenkante gewählt wird (dies verhindert auch Schlingen).<sup>[12]</sup> Eine zulässige Lösung<sup>[76]</sup> ist dabei nicht zwangsläufig eine valide Permutation, da Zyklen nicht betrachtet werden: sie müssen nach Ermitteln einer invaliden Lösung als neue Nebenbedingungen hinzugefügt werden. Da der Beweis in Abschnitt 4.1.2 zutrifft, ist auch dieses ILP (bzw. dessen azyklische Variation) unhandhabbar; allerdings können die konstanten Faktoren mit einem geeigneten Algorithmus stark gesenkt werden. Fokus meiner Arbeit ist dabei ein **Branch-and-Bound-Verfahren**<sup>[63]</sup>: Zunächst wird (mithilfe einer externen Bibliothek) das handhabbare bedingungs-gleiche in  $X$  reellwertige LP gelöst<sup>[13]</sup>, um die Menge möglicher Lösungen einzugrenzen; im Anschluss werden die kontinuierlichen Werte durch Aufspalten der Wertebereiche der Variablen fixiert. Das genaue Verfahren<sup>[14]</sup> wird hier der Kürze halber ausgespart; jedoch schafft es meine Implementierung in der Praxis, Instanzen bis  $n = 50$  in hinnehmbarer Zeit zu lösen.

## 4.4. Pfadverbesserung

Die Pfadverbesserungsalgorithmen werden im Folgenden am Beispiel des eben durch NN (bei Start am ersten Element der Liste) erstellten Pfad,  $p = \text{●} \text{●} \text{●} \text{●} \text{●} \text{●}$ , erklärt (siehe Abb. 6).

### 4.4.1. Rotation

Mit einer linearen Laufzeit ist die Rotation das algorithmisch einfachste Verfahren aus dieser Liste. Dabei wird das Maximum der Kantengewichte aller Kanten des Pfads sowie der nicht berücksichtigten Kante zwischen Start und Ziel des Pfads ermittelt. Falls diese ein höheres Gewicht als alle im Pfad enthaltenen aufweist, so ist der Pfad bereits rotationsoptimal und kann nicht optimiert werden. Ansonsten wird die maximale Kante aus dem Pfad entfernt und die neue Kante hinzugefügt. Durch Erweitern auf sequenzielle Teilpfade können ästhetische lokale Minima gefunden werden.

$i$	$e \in E$	$d(e_0, e_1)$	$e \in p?$
0	● → ●	0.32	ja
1	● → ●	0.36	ja
2	● → ●	0.32	ja
3	● → ●	0.73	ja
4	● → ●	0.51	ja
5	● → ●	0.71	nein

Tabelle 5: Alle im Pfad vorkommenden Distanzen sowie die ausgelassene.

Tabelle 5 zeigt die Anwendung der Rotation auf den Beispielpfad. Hierbei zeigt sich, dass eine im Pfad vorkommende Kante (● → ●) ein höheres Gewicht als die ausgelassene (● → ●) aufweist. Somit kann durch eine Rotation der den Pfad repräsentierenden Liste die Kettenlänge<sup>[15]</sup> reduziert werden.

<sup>[12]</sup>Eine alternative und TSP-ähnlichere Modellierung könnte (durch Symmetrie) nur Kanten oberhalb der Hauptdiagonale betrachten. So wäre das ILP effizienter (da kleiner), jedoch würden die ersten beiden Nebenbedingungen deutlich komplexer, da gültige Lösungen pro Zeile und Spalte 0 bis 2 Kanten auswählen könnten und eine neue Validitätseinschränkung formuliert werden muss. In meiner Arbeit verzichte ich auf diese Optimierung.

<sup>[13]</sup>Da statt diskreten Werten kontinuierliche ermittelt werden, handelt es sich dabei um eine **Relaxierung**.

<sup>[14]</sup>z.B. in [48] und [83] für das symmetrische TSP oder in [59] für allgemeine ILP beschrieben.

<sup>[15]</sup>In diesem Fall jedoch nur um  $0.73 - 0.71 = 0.02$  Einheiten.

#### 4.4.2. Swap

Swap betrachtet den Pfad als Liste und überprüft, ob das Tauschen (Swap nach Abschnitt 2.1) zweier Elemente zu einem Pfad mit geringerer Kettenlänge führt. Bei Konstruktion mittels einer nicht-trivialen Heuristik (wie auch hier) ist dies allerdings selten der Fall, weshalb das Verfahren eher nur als Grundlage für andere wie Abschnitt 4.4.3 und 4.4.5 dient.

#### 4.4.3. 2-opt

Das 2-opt-Verfahren beruht auf der folgenden geometrischen Erkenntnis: sobald sich in der zweidimensionalen geometrischen Repräsentation eines Pfades zwei als Strecken repräsentierte Kanten schneiden, so kann die Kettenlänge des Pfades optimiert werden, indem der Schnittpunkt wie in Abb. 7 durch Tauschen zweier Kanten entfernt wird. Diese Pfadmodifikation wird als 2-opt-Tausch bezeichnet.

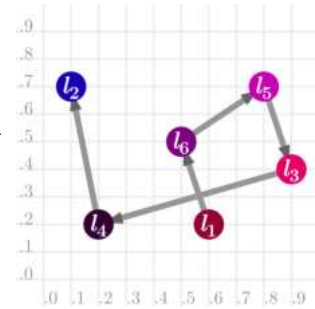


Abb. 6: Beispielpfad  $p$ .

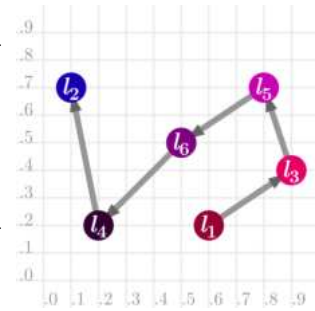


Abb. 7: Der 2-opt-optimale Pfad  $p'$  nach 2-opt-Tausch von  $l_3$  und  $l_6$ .

Dabei wird die Kettenlänge stets reduziert, da die neue Strecke zwei Punkte direkt verbindet, statt einen ‚Umweg‘ zu enthalten. Im Bezug auf einen Pfad als Liste bedeutet ein 2-opt-Tausch dabei, eine Teilliste dieser umzukehren. Durch Ungerichtetheit des Graphen ändert sich die Kettenlänge der Teilliste nicht.

Während die Existenz eines solchen Schnittpunkts im zweidimensionalen kartesischen Koordinatensystem mithilfe eines Sweep-line-Algorithmus in linearithmischer Laufzeit ermittelbar ist<sup>[9]</sup>, existiert ein solches Verfahren für höhere Dimensionen nicht. Aus diesem Grund ist die Laufzeit im allgemeinen Fall pro Optimierungsschritt quadratisch, da jede Kante mit jeder weiteren Kante auf Tauschbarkeit überprüft wird, die auch nicht mehr nur auf Schnittpunkten basiert, sondern die Kettendistanzen vergleicht.

Während das Auflösen aller Überschneidungen im Pessimalfall eine Laufzeitkomplexität von  $\tilde{O}(n^{10})$ <sup>[16]</sup> [7] benötigt, konvergiert der Algorithmus meist schneller. Ist kein 2-opt-Tausch mehr ausführbar, wird der Pfad 2-opt-optimal genannt.

#### 4.4.4. 3-opt und k-opt

Ähnlich funktioniert das 3-opt-Verfahren: hierbei werden allerdings zwei statt drei Kanten getauscht. Da kein exaktes geometrisches Äquivalent existiert, wird die Liste betrachtet. Für einen 3-opt-Swap des Pfades  $p$  an den paarweise verschiedenen Indizes  $i, j, k \in \mathbb{D}$  existieren dabei vier Möglichkeiten, die verschiedene Teillisten dabei umzukehren oder nicht, wenn die Permutationen der Identität und des 2-opt-Tausches vernachlässigt werden, sonst acht. 3-opt generalisiert im letzteren Fall 2-opt, auch eine Generalisierung auf beliebige  $k \in \mathbb{N}, k \geq 2$  ist möglich. Effizient gelöst werden kann das Problem jedoch durch beliebig ansteigende  $k$  nicht, denn die Auswahl aller möglichen Kanten liegt in  $\mathcal{O}(k!)$ .

<sup>[16]</sup>Die Tilde signalisiert, dass hier logarithmische Faktoren ignoriert werden.

#### 4.4.5. Simulated Annealing

Simulated Annealing ist ein Verfahren, welches auf der physikalischen Kristallisierung von Materialien beruht[52]. Dabei wird das Swap-Verfahren so erweitert, dass nicht nur solche Kommuntationen ausgeführt werden, die kürzere Kettenlängen erzeugen, sondern zu Beginn auf Basis einer Zufallsvariable auch solche, die es nicht tun. Im Laufe der Zeit wird die Wahrscheinlichkeit dafür kontinuierlich reduziert, bis zum Schluss ein swap-optimaler Pfad gefunden wurde – da jedoch ein größerer Teil der möglichen Pfade abgedeckt werden kann, untertrifft er den des Swap-Verfahrens zumeist stark. Im Fall von  $p$  (siehe Abb. 8) konnte sogar der optimale Pfad gefunden werden.

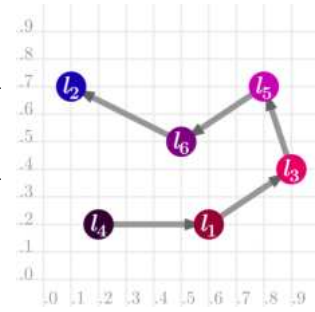


Abb. 8: Simulated Annealing.

Algorithmisch wird dabei eine Starttemperatur  $t \in [0, 1]$  festgelegt und ein Eingabepfad  $p$  erhalten. Man betrachte nun in einem Graphen mit  $G = (\text{Perm}(p), \{(p', p'') \mid i, j \in \mathbb{D}, p' \in \text{Perm}(p), p'' := \text{Swap}(p', i, j)\})$  die Nachbarn von  $p$  und wähle ein zufälliges  $p'$  aus, dies geschieht durch Wahl von  $i$  und  $j \neq i$  und Tauschen der Elemente. Falls nun  $d_{\mathbb{L}}(p') < d_{\mathbb{L}}(p)$ , wird mit  $p'$  in jedem Fall weiterverfahren, ansonsten beträgt die Wahrscheinlichkeit dafür  $e^{-\frac{d_{\mathbb{L}}(p') - d_{\mathbb{L}}(p)}{t}}$ , sinkt also kontinuierlich mit der Temperatur.  $t$  wird nun arithmetisch um eine Konstante  $k$  verringert, je nach gewünschter Konvergenzgeschwindigkeit – für den Fall der Farbsortierung von  $n \in [10, 50]$  hat sich der Bereich um  $k \approx 10^{-10}$  bewährt, sodass 10 Millionen Iterationen stattfinden – mit  $t \rightarrow 0$  findet kein Tausch mehr statt und der Algorithmus wird abgebrochen.

## 5. Webanwendung

Was nützen die besten Algorithmen, wenn sie nicht auf Daten aus der realen Welt angewandt werden können? Um dies und vieles mehr zu ermöglichen, habe ich eine interaktive Webanwendung entwickelt, die genutzt werden kann, um mehrdimensionale Daten verschiedener Kategorien zu sortieren. Im folgenden Abschnitt werden dabei zunächst die verwendeten Technologien grundlegend erklärt, bevor auf die einzelnen Unterseiten eingegangen wird. Dabei sticht der Abschnitt zur Sortierung von Farben hervor, da dieser meine ursprüngliche Fragestellung beantwortet: Wie können algorithmisch Bücher ästhetisch nach ihrer Farbe sortiert werden?

### 5.1. Grundlagen und Open-Source-Implementierung

Der Quelltext der gesamten Anwendung ist frei und unter der GNU GPL v3[82] veröffentlicht. Über GitHub ist der des Frontends unter [16]; der des Backends unter [15] zu erreichen.

#### 5.1.1. Frontend

Das Frontend der Anwendung habe ich in Svelte[39] und TypeScript[41, 12] geschrieben; es verwaltet mittels SvelteKit[40] die Unterseiten. Dabei erfolgt die Modellierung nach dem Component-Prinzip – individuelle Components verwalten dabei sowohl einen Zustand als auch die dazugehörigen (reaktiven) DOM-Elemente. So existiert etwa ein `PathProperties`-Component, welches die Eigenschaften eines Pfades (wie Länge, Kettenlänge und Kettensortiertheit) anzeigt und selbst akquiriert, und analog ein



PathAlgorithms-Component, das das Ausführen von Konstruktions- und Verbesserungsalgorithmen über die Serververbindung ermöglicht.

### 5.1.2. Backend

Um maximale (zeitliche) Effizienz der Algorithmen sowie Speicher- und Typensicherheit zu gewährleisten, habe ich mich dafür entschieden, für das Backend der Anwendung die Programmiersprache Rust[60, 44] zu nutzen. Ein Pfadkonstruktionsalgorithmus ist dabei beispielsweise eine Funktion `fn(PathCreateContext) -> Path`, wobei `Path` ein `Typ` ist, der eine Liste als Pfad repräsentiert und `PathCreateContext` als `struct PathCreateContext { action: ActionContext, dim: u8, points: Points, metric: Metric }` definiert ist.

Code 1 zeigt eine Implementierung von NN in Rust. Dabei wird an einen Pfad (wie in Abschnitt 4.3.3 beschrieben) stets der nächste nicht besuchte Nachbar angehängt. In der aktuellen Version wird dagegen stets die Adjazenzmatrix (siehe Tabelle 4) vollständig berechnet. Dies sorgt zwar (bei Dimension  $d$  und Listenlänge  $n$ ) für  $\Omega(d \cdot n^2)$ , doch  $d(a, b) \in \mathcal{O}(1)$  statt  $\mathcal{O}(d)$  (konstanter Aufruf der Lookup-Tabelle[30, 87]) überwiegt zumeist.

## 5.2. Server-Client-Kommunikation

In bisherigen Projekten (wie [14]) nutzte ich das HTTP-Protokoll, um mit dem Server zu kommunizieren. Dieses zeichnet sich durch ein Request-Response-Schema aus, bei dem auf eine Anfrage (Request) des Clients genau eine Antwort (Response) des Servers erfolgen soll, die idealerweise nur auf den Daten der Anfrage beruht.

Während einige Methoden entwickelt wurden, um diese Einschränkungen aufzuheben oder ihre negativen Auswirkungen zu mindern<sup>[17]</sup>, eignet sich für diese derartig dynamische Anwendung, bei der eine einzige Anfrage hunderte Status-Antworten zur Folge haben sollte, um Responsivität zu gewährleisten, eher ein anderes in Webbrowsern mittlerweile universell implementiertes Protokoll: das **Websocket**-Protokoll[31]. Dieses baut auf einem dauerhaft aktiven TCP-Server auf und ermöglicht so bidirektionale zustandsbehaftete Kommunikation.

```
pub fn nearest_neighbor(ctx: PathCreateContext)
-> Path {
    let PathCreateContext {
        action, dim, points: values, norm
    } = ctx;

    let mut visited = HashSet::new();
    let mut path = Path::try_new(
        vec![values[0].clone()],
        dim).expect("invalid dimension");
    while path.len() != values.len() {
        let last = &path[path.len() - 1];
        visited.insert(last.clone());

        let min = values
            .iter()
            .filter(|&point|
                !visited.contains(point))
            .min_by_key(|&point|
                point.comparable_dist(
                    last, norm
                )
            )
            .unwrap();

        path.push(min.clone());
        action.send(
            PathCreation::from_path(
                path.clone()
            ).progress(path.len() as f32
                / values.len() as f32,
            )
        );
    }
    path
}
```

Code 1: NN als Rust-Programm. Alle anderen aus Abschnitt 4 implementierten Verfahren sind über GitHub (s. Abschnitt 5.1) ersichtlich.

```
{ "type": "action", "latency": 100, "action":
  { "type": "createPath", "method":
    { "type": "nearestNeighbor" }, "dimensions": 3, "values":
    [[0.6, 0.2], [0.1, 0.7], [0.9, 0.4],
     [0.2, 0.2], [0.5, 0.5],
     [0.8, 0.7]] } }

{ "type": "pathCreation", "currentEdges":
  [[ [0.6, 0.2],
    [0.5, 0.5] ] ], "progress": 0.33333334 }
{ "type": "pathCreation", "currentEdges":
  [[ [0.6, 0.2], [0.5, 0.5] ],
    [ [0.5, 0.5],
      [0.8, 0.7] ] ], "progress": 0.5 }
{ "type": "pathCreation", "currentEdges":
  [[ [0.6, 0.2], [0.5, 0.5] ],
    [ [0.5, 0.5], [0.8, 0.7] ],
    [ [0.8, 0.7],
      [0.9, 0.4] ] ], "progress": 0.6666667 }
...
{ "type": "pathCreation", "donePath":
  [[ [0.6, 0.2], [0.5, 0.5], [0.8, 0.7],
    [0.9, 0.4], [0.2, 0.2],
    [0.1, 0.7] ] ], "currentEdges":
  [[ [0.6, 0.2], [0.5, 0.5] ],
    [ [0.5, 0.5], [0.8, 0.7] ],
    [ [0.8, 0.7], [0.9, 0.4] ],
    [ [0.9, 0.4], [0.2, 0.2] ],
    [ [0.2, 0.2],
      [0.1, 0.7] ] ], "progress": 1.0 }
```

Code 2: Eine Anfrage (nach Abschnitt 4.3.3)

und die fünf darauffolgenden Antworten.

Server und Client tauschen JSON-Dokumente aus, die auf der Backend-Seite in Rust mithilfe von `serde`[86] und auf der Frontend-Seite in TypeScript mithilfe von `zod`[62] typensicher deserialisiert werden. In Code 2 wird gezeigt, wie eine solche Kommunikation aussehen kann: zunächst fragt der Client die Erstellung eines Pfads an und übergibt die gewünschte Konstruktionsmethode und Minimallatenz<sup>[18]</sup>, daraufhin schickt der Server für jeden relevanten Schritt eine Antwort zurück, bis der vollständige Pfad ausgegeben wird. Im Fall von NN ist dies für die Responsivität noch nicht entscheidend; bei länger andauernden Prozessen wie mehrschrittigen Verbesserungsalgorithmen dagegen signifikant.

### 5.3. Zahlen sortieren

Auf der Seite `/sort-integers` können ganze Zahlen eingegeben und nach einem Sortieralgorithmus der Wahl (aktuell implementiert sind Bubble Sort, Insertion Sort, Selection Sort, Quick Sort und Merge Sort) aufsteigend sortiert werden. Dabei wird bei jedem durch den Server ausgeführten algorithmischen Schritt<sup>[19]</sup> die Liste samt der aktuell ausgeführten Schritte zurückgegeben. Dabei kann die Liste neben der üblichen Darstellung ihrer Elemente auch in einem Balkendiagramm dargestellt werden. Abb. 9 zeigt ein solches Diagramm, das Quick Sort angewandt auf die ersten sechzehn Zahlen der OEIS-Sequenz A107833[75, 79] darstellt.

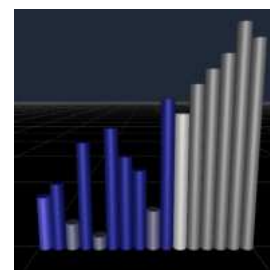


Abb. 9: Quick Sort partitioniert die Teilliste.

### 5.4. Vektoren sortieren

Die Seite `/sort-vectors` ermöglicht die Sortierung einer Liste von Vektoren beliebiger Dimension. Nach Festlegen einer Dimension können Vektoren hinzugefügt, ihre Komponenten modifiziert und anschließend mittels `PathAlgorithms` ein Pfad erzeugt werden. Da jede andere Seite ebenfalls n-dimensionale Objekte sortiert, die als Vektoren repräsentiert werden können, enthalten sie eine Weiterleitung auf diese Seite, welche die Vektoren als URL-Parameter übergibt.

Um die Daten zu visualisieren, wurde ein kraftgerichteter (*force-directed*) Graph-Layout-Algorithmus implementiert. Dieser enthält ein Partikelsystem, sodass jeder Vektor durch ein Partikel repräsentiert wird, auf welches physikalische Kräfte wirken. Dabei existiert zwischen jedem Paar von Vektoren eine Feder mit einer Ruhelänge der durch die gewählte Metrik gegebenen Distanz, sodass analog zum Hooke'schen Gesetz[23] Kräfte auf die betroffenen Partikel wirken. So approximiert die euklidische Distanz zwischen den sehbaren Punkten die genannte Distanz zwischen den Vektoren und skaliert damit mehrdimensional.<sup>[20]</sup> Durch einen einstellbaren Parameter der Initialgeschwindigkeit kann zwischen einer zeitintensiveren, genaueren Darstellung und einer schnelleren und damit ungenaueren Konvergenz gewählt werden.

<sup>[17]</sup>Dazu zählt das wiederholte Anfragen einer Ressource vom Server oder das in HTTP/2 implementierte Server Push-Verfahren[93]. Während erstere negative Auswirkungen auf die Performanz der Anwendung hat, ist letztere nicht universell nutzbar und keine Alternative für den gewählten Servertyp.

<sup>[18]</sup>Falls der Server zu viele Antworten in zu kurzer Zeit verschickt, kann dies zu Unresponsivität des Clients und einem potenziellen Speicherleck führen – aus diesem Grund kann die Latenz, die der Server zwischen Abschicken zweier Antworten mindestens wartet, hier konfiguriert werden.

<sup>[19]</sup>etwa Vergleich zweier Werte, Vertauschen oder Einstufen als bereits sortiert

<sup>[20]</sup>Im zweidimensionalen euklidischen Fall konvergiert der Graph bis auf Rotation, Skalierung und Spiegelung dabei zu den tatsächlichen Punkten.

## 5.5. Orte sortieren

Die Probleme des bilokal sesshaften, polylokal handelnden Händlers, der drohnenbasierten Paketzustellung sowie der optimalen U-Bahn-Strecke werden durch die Seite `/sort-places` lösbar. Dabei zeigt eine interaktive auf der Basis von Leaflet[2] und über OpenStreetMap[24] auch der Mercator-Projektion entwickelte Karte die Punkte sowie den Pfad an.

Als Beispiel wurden für Abb. 10 die Landeshauptstädte der Bundesländer Deutschlands ausgewählt, zwischen denen z.B. ein Paketdienst verkehren soll. Dazu wurden ihre geographischen Koordinaten auf der Website eingegeben und im Anschluss mittels ILP (Abschnitt 4.3.5) der kürzeste Pfad konstruiert. In diesem Fall beginnt die Strecke in Düsseldorf und endet in Dresden. Eine möglichst effizient entworfene Eisenbahnlinie mit dem Ziel, all diese Orte zu verbinden, sollte ebenfalls den genannten Start- und Zielpunkt nutzen.

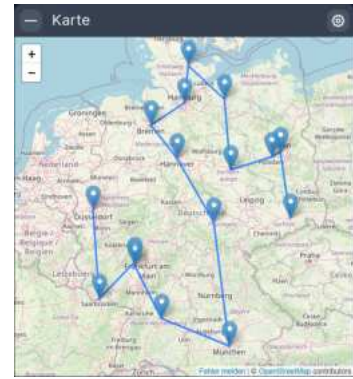


Abb. 10: Kürzester Pfad entlang der 16 Landeshauptstädte Deutschlands als Kettensortierung einer Liste ihrer Koordinaten.

## 5.6. Farben sortieren

Im Alltag gibt es viele Dinge, die nach Farben sortiert werden können – während Bücher zumeist alphabetisch oder nach Kategorien sortiert werden sollten, ist dies bei Malstiften jeglicher Art, farblicher Dekoration und womöglich auch Kleidung anders. Hier ergibt eine Farbsortierung Sinn, und die meisten Menschen haben eine intuitive Vorstellung davon, was das bedeutet: ähnliche Farben gehören nah zueinander und unterschiedliche auseinander – es scheint also eine quantifizierbare intuitive Distanz zwischen zwei Farben zu geben. Während Ästhetik subjektiv bleibt und daher nicht die ästhetischste Liste für jeden existieren kann, treffe ich die Annahme, dass die Kettensortierung einer Liste am ästhetischsten ist, da sie Farbunterschiede minimiert.

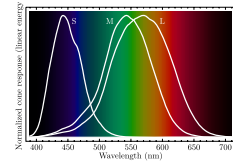


Abb. 11: Empfindlichkeit menschlicher Zapfen. [11]

Menschen sind Trichromaten[45, 18], was bedeutet, dass sie drei verschiedene Arten von Zapfen besitzen, die jeweils für eine bestimmte Wellenlängenreichweite des sichtbaren Lichts empfindlich sind, dessen Intensität messen und die Information ans Gehirn weiterleiten. Abb. 11 zeigt ein Diagramm der Empfindlichkeit abhängig von der Wellenlänge. Im Gegensatz zu Fischen mit vier[19] und Hunden mit zwei[64] braucht es beim Menschen folglich drei Dimensionen, um jede Farbe verlustfrei repräsentieren zu können.

### 5.6.1. Farbräume

Dabei gibt es eine Vielzahl an Farbräumen[81, 47], die allesamt Farben als dreidimensionale Vektoren[25] enkodieren. Der womöglich bekannteste[6] ist **sRGB**, der eine Rot-, eine Grün- und eine Blau-Komponente enthält (und der in Abschnitt 4 bereits genutzt wurde, um Vektoren zu illustrieren). Daraus setzt sich jede auf einem Computerbildschirm darstellbare Farbe zusammen: jeder Pixel besteht aus drei Subpixeln, die jeweils R, G oder B in einer bestimmten Intensität anzeigen. Zur Auswahl von Farben

eignet sich **HSV**[80] dagegen besser[27] – hier repräsentieren die Komponenten eines Vektors den Buntton (**H**ue), die **S**ättigung der Farbe sowie die Helligkeit (**V**alue). Dieses Farbmodell deckt ebenfalls alle sRGB-Farben ab.

Beide können jedoch nicht dazu genutzt werden, um Farben nach ihrem Aussehen in der realen Welt zu vergleichen – in sRGB sind die Farben  $\vec{c}_1 := \text{rot}$  und  $\vec{c}_2 := \text{violett}$  genauso weit entfernt wie  $\vec{c}_3 := \text{blau}$  und  $\vec{c}_4 := \text{grün}$ , obwohl die ersten beiden viel ähnlicher erscheinen.

Aus diesem Grund (und weiteren) wurde das perzeptuelle **OKLAB**-Farbsystem[65] entwickelt. Perzeptuell bedeutet zum Zwecke dieser Arbeit, dass die euklidische Distanz zwischen zwei OKLAB-Farbwerten den wahrgenommenen Abstand modelliert, und dass Eigenschaften wie Buntton, Sättigung und Helligkeit experimentellen Daten eher entsprechen[55]. LAB bezieht sich darauf, dass das Farbsystem Farben als Helligkeit (**L**uminosity) sowie zwei Bunttönen, **a** und **b**, repräsentiert. In diesem Farbsystem beträgt  $|\vec{c}_1 - \vec{c}_2| \approx 0.39$ , während  $|\vec{c}_3 - \vec{c}_4| \approx 0.69$ .

In der Webanwendung habe ich diese und weitere (linear-sRGB, CMY, HSL, HSV, XYZ und CIELAB) sowie die Konversion zwischen jeden zwei Farbräumen implementiert.

### 5.6.2. Farbauswahl

Um Farben hinzuzufügen, habe ich einen Farbauswahldialog entworfen (Abb. 12), der intuitiv nutzbar ist und zugleich alle Möglichkeiten der Farbauswahl abdeckt. Jeder Bestandteil ist interaktiv und reaktiv, passt sich also der ausgewählten Farbe direkt bei Veränderung an und ermöglicht durch Auswahl des Farbraums, beliebige Komponenten der Farbe zu verändern. Zudem können verschiedene Listen zur Benennung der Liste ausgewählt werden, wie etwa HTML-, X11- oder RAL-Farben.



Abb. 12: Der Farbauswahldialog. Aktuell ist Ockergelb im RGB-Farbraum ausgewählt.

### 5.6.3. Visualisierung

Die Farben werden dem gewählten Farbraum entsprechend in einem dreidimensionalen Koordinatensystem mittels three.js als Kugeln angezeigt, die Kanten des Pfads als zwischen diesen liegende Zylinder. Die Achsen repräsentieren die Bedeutung der Koordinate. Der Projektionstyp ist einstellbar und über die Maus kann die Darstellung skaliert und rotiert werden. In Abb. 13 wird ein 3-opt-optimaler Pfad 18 zufälliger Farben im OKLAB-Farbraum gezeigt; die folgende Abb. zeigt einen Screenshot der vollständigen Anwendung[17] auf 100 Farben in HSL.



Abb. 13: 3D-Visualisierung.

sorting the colors      Farben sortieren

**3D-Darstellung**

**Eigenschaften**

**Optionen**

**Verbesserung**

**Rosé**

$l_{00} = (0.95, 0.95, 0.32)$   
 $d(\cdot, l_{00}) = 0.20$   
 $d(\cdot, l_{01}) = 0.28$

100 Anzahl      0.15  $\phi$  Distanz

14.8 Kettenlänge

## 6. Fazit und Ausblick

In diesem Projekt ist es mir gelungen, die vergleichsbasierte Sortierung auf Listen n-dimensionaler Daten zu generalisieren und im Anschluss eine Webanwendung zu entwickeln, mithilfe derer diese Sortierung auch in der Praxis anwendbar wird.

Erstaunt war ich zunächst über die Komplexität des Problems. Schließlich werden vergleichsbasierte Sortierungsalgorithmen bereits jetzt universell eingesetzt und die verschiedenen Ansätze sind – auch, wenn immer noch an Mikrooptimierungen gefeilt wird[58] – mittlerweile im algorithmischen Repertoire und der Fachliteratur etabliert[4]. Anders ist das bei der mehrdimensionalen Sortierung, zu der (meiner Kenntnis nach) keine Bibliotheken oder Methoden existieren, die sich explizit zum Ziel setzen, eine Liste mehrdimensionaler Daten zu sortieren. Die NP-Schwere ist nach Erkenntnis der Äquivalenz zum kürzesten Hamilton-Pfad einleuchtend; ohne das Problem graphentheoretisch zu betrachten, hätte ich sie jedoch nicht erkannt.

Besonders fasziniert und motiviert hat mich die Interdisziplinarität der Thematik bei Entwicklung und Ausarbeitung des Projekts. Während ich mit einem rein mathematischen Problem begann, entwickelte es sich über die Graphentheorie hin zu einem praktisch-algorithmischen der Informatik; in der Visualisierung der Ansätze nutze ich das Hookesche Gesetz aus der Physik (Abschnitt 5.4) und die Mercator-Projektion aus der Kartographie (Abschnitt 5.5). Algorithmen beinhalten neben klassischen Ansätzen der Informatik auch solche mit Bezug zur Materialwissenschaft / Chemie (Simulated Annealing) und in Zukunft womöglich ein Ameisenkolonieverfahren[26] auf Basis biologischer Systeme und Bionik. Nicht zu vernachlässigen sind auch Farbtheorie und -lehre, mit der sich seit der Antike schon Aristoteles[22, 78], da Vinci[1], Newton[77, 21], Werner[90], Goethe[36, 21, 70], Kant[46, 71] und Wittgenstein[91, 74, 89], um nur einige zu nennen, bereits auseinandergesetzt haben.

Schon jetzt wird meine inzwischen ausgereifte Anwendung[5] in der Praxis eingesetzt, um verschiedenste Gegenstände nach Farben zu ordnen, Routen zu planen (ich plane beispielsweise, vor meinem Informatikstudium jede der 100 größten Städte Deutschlands zu besuchen, und werde dabei einer von meiner Anwendung errechneten Route folgen) und mithilfe einer Word2Vec[69]-Einbettung[66, 29] Kategorien, Wörter und Begriffe semantisch zu sortieren. In der Zukunft werde ich auf der einen Seite weitere mathematische Eigenschaften der entwickelten Kettensortierung untersuchen und, falls möglich, beweisen – auf der anderen Seite arbeite ich daran, weitere praktische Anwendungsgebiete zu suchen und zu erschließen.

So sprach mich auf dem Duisburger Regionalwettbewerb ein Vertreter von thyssenkrupp an, der bestätigte, dass die mehrdimensionale Sortierung auch in der Vorverarbeitung von Rohstoffen für industrielle Prozesse einsetzbar ist – deshalb arbeite ich inzwischen an einer neuen Unterseite für ebendiese praktisch-industrielle Aufgabe, welche die Vektorsortierungsseite spezialisiert. Zusätzlich durfte ich auf dem NRW-Landeswettbewerb Kontakt mit einem Vertreter der Textilindustrie aufnehmen, der von der Bedeutung der Farbsortierung im Bereich der Verarbeitung gefärbter Stoffe und des Marketings sprach und ebenfalls die industrielle Relevanz meiner Arbeit hervorhob. Diese Eindrücke motivieren mich, daran weiterzuarbeiten und das Projekt, das Modell sowie die Webanwendung kontinuierlich zu verbessern.

# Literaturverzeichnis

Sofern nicht anders angegeben, handelt es sich bei allen Abbildungen und Tabellen um eigene Darstellungen von Graphen wurden mit dem Programm Graphviz[34] (und den darin implementierten Algorithmen Dot[32] und Circo[33]) erstellt.

- [1] Ackerman, J. S. 1980. „On early renaissance color theory and practice“. *Memoirs of the American Academy in Rome* 35:11–44.
- [2] Agafonkin, V., I. S. Ortega, D. Leaver, und andere. „Leaflet – a JavaScript library for interactive maps“. [Online]. Verfügbar unter: <https://leafletjs.com/> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [3] Akhter, N., M. Idrees, und Furqan-ur-Rehman. 2016. „Sorting Algorithms – A Comparative Study“. *International Journal of Computer Science and Information Security*, 14:930–936.
- [4] Al-Kharabsheh, K. S., I. M. AlTurani, A. M. I. AlTurani, und N. I. Zanoon. 2013. „Review on sorting algorithms a comparative study“. *International Journal of Computer Science and Security (IJCSS)* 7(3):120–126.
- [5] Albrecht, M. 2024. „Nächster Stopp Landesfinale“. [Online]. Verfügbar unter: <https://gymnasium-essen-werden.de/ankuendigungen/n%C3%A4chster-stopp-landesfinale.html> [zuletzt geprüft: März 30, 2024].
- [6] Anderson, M., R. Motta, S. Chandrasekar, und M. Stokes. 1996. „Proposal for a standard default color space for the internet—srgb“. In *Color and imaging conference*. S. 238–245.
- [7] Arora, S. 1998. „Polynomial time approximation schemes for Euclidean traveling salesman and other geometric problems“. *Journal of the ACM (JACM)* 45(5):753–782.
- [8] Auger, N., V. Jugé, C. Nicaud, und C. Pivoteau. 2019. „On the Worst-Case Complexity of TimSort“.
- [9] Balaban, I. J. 1995. „An optimal algorithm for finding segments intersections“. In *Proceedings of the eleventh annual symposium on Computational geometry*. S. 211–219.
- [10] Beer, S. 2018. *Vergleich und Analyse von Partitionierungsalgorithmen für Quicksort*.
- [11] BenRG. 2009. „Cone fundamentals with srgb spectrum“. [Online]. Verfügbar unter: <https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Cone-fundamentals-with-srgb-spectrum.svg> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [12] Bierman, G., M. Abadi, und M. Torgersen. 2014. „Understanding TypeScript“. In *European Conference on Object-Oriented Programming*. S. 257–281.

- [13] Blume, L. 2021. „Effizienzanalyse des Minimax-Algorithmus im Bezug auf Schach“. [Online]. Verfügbar unter: [https://wv.jugend-forscht.de/media/2021/project\\_91120/description/description\\_2021-02-26\\_00-15-51.pdf](https://wv.jugend-forscht.de/media/2021/project_91120/description/description_2021-02-26_00-15-51.pdf) [zuletzt geprüft: Dezember 14, 2023].
- [14] Blume, L. 2022. „Erweiterung klassischer Unterrichtsmedien durch intuitive Webserviceanwendung“. [Online]. Verfügbar unter: [https://wv.jugend-forscht.de/media/2021/project\\_93889/description/description\\_2022-01-16\\_10-57-20.pdf](https://wv.jugend-forscht.de/media/2021/project_93889/description/description_2022-01-16_10-57-20.pdf) [zuletzt geprüft: Dezember 16, 2023].
- [15] Blume, L. 2024. „jufo2024-backend: Backend des Jugend forscht-Projekts "sorting-the-colors: Dimensionsbezogene Generalisierung vergleichsbasierter Sortierung"“. [Online]. Verfügbar unter: <https://github.com/leo848/jufo2024-backend> [zuletzt geprüft: März 28, 2024].
- [16] Blume, L. 2024. „jufo2024-frontend: Frontend des Jugend forscht-Projekts: "sorting-the-colors: Dimensionsbezogene Generalisierung vergleichsbasierter Sortierung"“. [Online]. Verfügbar unter: <https://github.com/leo848/jufo2024-frontend> [zuletzt geprüft: März 28, 2024].
- [17] Blume, L. 2024. „sorting the colors: Farben sortieren“. [Online]. Verfügbar unter: <https://sorting-the-colors.vercel.app/sort-colors> [zuletzt geprüft: März 31, 2024].
- [18] Bompas, A., G. Kendall, und P. Sumner. 2013. „Spotting fruit versus picking fruit as the selective advantage of human colour vision“. *i-Perception* 4(2):84–94.
- [19] Bowmaker, J., und Y. Kunz. 1987. „Ultraviolet receptors, tetrachromatic colour vision and retinal mosaics in the brown trout (*Salmo trutta*): age-dependent changes“. *Vision research* 27(12):2101–2108.
- [20] Brandstädt, A. 1994. „Graphen und algorithmische Graphenprobleme“. In *Graphen und Algorithmen*. Wiesbaden: Vieweg+Teubner Verlag, S. 12–13. [Online]. Verfügbar unter: [https://doi.org/10.1007/978-3-322-94689-8\\_1](https://doi.org/10.1007/978-3-322-94689-8_1).
- [21] Burwick, F. 2012. *The damnation of Newton: Goethe's color theory and romantic perception*. Walter de Gruyter.
- [22] Caston, V. 2018. „Aristotle on the Reality of Colors and Other Perceptible Qualities“. *Res Philosophica* 95(1):35–68.
- [23] Chmelka, F., und E. Melan. 1972. „Spannung und Verformung. Das Hookesche Gesetz“. *Einführung in die Festigkeitslehre für Studierende des Bauwesens*:26–31.
- [24] Coast, S. 2004. „OpenStreetMap“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.openstreetmap.org/> [zuletzt geprüft: Januar 3, 2024].



- [25] Cohen, J., und T. P. Friden. 1975. „The Euclidean nature of color space“. *Bulletin of the Psychonomic Society* 5(2):159–161.
- [26] Dorigo, M., M. Birattari, und T. Stutzle. 2006. „Ant colony optimization“. *IEEE computational intelligence magazine* 1(4):28–39.
- [27] Douglas, S. A., und A. E. Kirkpatrick. 1999. „Model and representation: the effect of visual feedback on human performance in a color picker interface“. *ACM Transactions on Graphics (TOG)* 18(2):96–127.
- [28] Dörn, S. 2016. „Entwicklung von Computerprogrammen“. *Programmieren für Ingenieure und Naturwissenschaftler: Grundlagen*:95–115.
- [29] Fares, M., A. Kutuzov, S. Oepen, und E. Vellidal. 2017. „Word vectors, reuse and replicability: Towards a community repository of large-text resources“. In J. Tiedemann, Hrsg.
- [30] Fateman, R. J. 1989. „Lookup tables, recurrences and complexity“. In *Proceedings of the ACM-SIGSAM 1989 international symposium on Symbolic and algebraic computation*. S. 68–73.
- [31] Fette, I., und A. Melnikov. 2011. „The websocket protocol“.
- [32] Gansner, E. R., E. Koutsofios, S. C. North, und K.-P. Yo. „A method for Drawing Directed Graphs“. [Online]. Verfügbar unter: <https://graphviz.org/documentation/TSE93.pdf> [zuletzt geprüft: Januar 7, 2024].
- [33] Gansner, E. R., und Y. Koren. „Improved Circular Layouts“. [Online]. Verfügbar unter: <https://graphviz.org/documentation/GK06.pdf> [zuletzt geprüft: Januar 7, 2024].
- [34] Gansner, E. R., und S. C. North. 1999. „An open graph visualization system and its applications to software engineering“. *Software – Practice and Experience*. [Online]. Verfügbar unter: <https://graphviz.org/documentation/GN99.pdf> [zuletzt geprüft: Januar 7, 2024].
- [35] Glaubitz, J., D. Rademacher, und T. Sonar. 2019. „Metrik, Norm, Topologie“. In *Lernbuch Analysis 1: Das Wichtigste ausführlich für Bachelor und Lehramt*. Wiesbaden: Springer Fachmedien Wiesbaden, S. 389–411. [Online]. Verfügbar unter: [https://doi.org/10.1007/978-3-658-26937-1\\_13](https://doi.org/10.1007/978-3-658-26937-1_13).
- [36] Goethe, J. W. von. 1810. „Zur Farbenlehre“. In *Goethe – Die Schriften zur Naturwissenschaft*. Leopoldina-Ausgabe.
- [37] Gurevich, Y., und S. Shelah. 1987. „Expected computation time for Hamiltonian path problem“. *SIAM Journal on Computing* 16(3):486–502.

- [38] Halbeisen, L., und R. Krapf. 2020. „The Axioms of Set Theory (ZFC)“. In *Gödel's Theorems and Zermelo's Axioms: A Firm Foundation of Mathematics*. Cham: Springer International Publishing, S. 153–171. [Online]. Verfügbar unter: [https://doi.org/10.1007/978-3-030-52279-7\\_13](https://doi.org/10.1007/978-3-030-52279-7_13).
- [39] Harris, R., A. Faubert, T. L. Hau, B. McCann, und andere. 2016. „Svelte – cybernetically enhanced web apps“. [Online]. Verfügbar unter: <https://svelte.dev/> [zuletzt geprüft: Januar 3, 2024].
- [40] Harris, R., A. Faubert, T. L. Hau, B. McCann, und andere. „SvelteKit: Web development, streamlined.“. [Online]. Verfügbar unter: <https://kit.svelte.dev/> [zuletzt geprüft: Januar 2, 2024].
- [41] Hejlsberg, A. 2012. „TypeScript: JavaScript with types“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.typescriptlang.org/> [zuletzt geprüft: Januar 2, 2024].
- [42] Held, M., und R. Karp. 1956. „The construction of discrete dynamic programming algorithms“. *IBM Systems Journal* 4(2):136–147.
- [43] Hoare, C. A. R. 1961. „Algorithm 64: Quicksort“. *Communications of the ACM* 4(7):321–322.
- [44] Hoare, G., und andere. 2015. „A language empowering everyone to build reliable and efficient software.“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.rust-lang.org/> [zuletzt geprüft: Januar 3, 2024].
- [45] Hofer, H., J. Carroll, J. Neitz, M. Neitz, und D. R. Williams. 2005. „Organization of the human trichromatic cone mosaic“. *Journal of Neuroscience* 25(42):9669–9679.
- [46] Jahn, T. 2023. „Zwei mögliche Wege mit dem Dilemma umzugehen“. *Die Eigenarten der Farben*:209–233.
- [47] Joblove, G. H., und D. Greenberg. 1978. „Color spaces for computer graphics“. In *Proceedings of the 5th annual conference on Computer graphics and interactive techniques*. S. 20–25.
- [48] Kell, B. „Branch-and-bound algorithm for the traveling salesman problem“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.math.cmu.edu/~bkell/21257-2014f/tsp.pdf> [zuletzt geprüft: März 30, 2024].
- [49] Kingsford, C. „CMSC 451: SAT, Coloring, Hamiltonian Cycle, TSP“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.cs.cmu.edu/~ckingsf/bioinfo-lectures/sat.pdf> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [50] Kivinen, J., M. K. Warmuth, und B. Hassibi. 2006. „The p-norm generalization of the LMS algorithm for adaptive filtering“. *IEEE Transactions on Signal Processing* 54(5):1782–1793.

- [51] Kleinberg, J., und E. Tardos. 2005. *Algorithm Design* 1. Aufl. Pearson Education, Inc.
- [52] Van Laarhoven, P. J., und E. H. Aarts. 1987. *Simulated Annealing*. Springer.
- [53] Lasch, R. 2020. „Grundlagen der Graphentheorie“. In *Strategisches und operatives Logistikmanagement: Distribution*. Wiesbaden: Springer Fachmedien Wiesbaden, S. 14–15. [Online]. Verfügbar unter: [https://doi.org/10.1007/978-3-658-31869-7\\_2](https://doi.org/10.1007/978-3-658-31869-7_2).
- [54] Lidwell, W., K. Holden, und J. Butler. 2010. „Constraint: A method of limiting the actions that can be performed on a system“. In *Universal principles of design, revised and updated: 125 ways to enhance usability, influence perception, increase appeal, make better design decisions, and teach through design*. Rockport Pub, S. 60–61.
- [55] Lilley, C. 2023. „Color on the Web“. *Fundamentals and Applications of Colour Engineering*:271–291.
- [56] Läuchli, P. 1991. „Komplexität“. *Algorithmische Graphentheorie*:17–24.
- [57] Mahmoud, H. M. 2000. *Sorting: A distribution theory*. John Wiley & Sons.
- [58] Mankowitz, D. J., A. Michi, A. Zhernov, M. Gelmi, M. Selvi, C. Paduraru, E. Leurent, S. Iqbal, J.-B. Lespiau, A. Ahern, und andere. 2023. „Faster sorting algorithms discovered using deep reinforcement learning“. *Nature* 618(7964):257–263.
- [59] Margot, F. 2009. „Symmetry in integer linear programming“. *50 Years of Integer Programming 1958-2008: From the Early Years to the State-of-the-Art*:647–686.
- [60] Matsakis, N. D., und F. S. Klock II. 2014. „The Rust language“. In *ACM SIGAda Ada Letters*. S. 103–104.
- [61] McCarthy, L. L., Q. Ye, und D. Shiffman. „home | p5js.org“. [Online]. Verfügbar unter: <https://p5js.org/> [zuletzt geprüft: Januar 7, 2024].
- [62] McDonnell, C., und andere. „Typescript-first schema validation with static type inference“. [Online]. Verfügbar unter: <https://zod.dev/> [zuletzt geprüft: Januar 4, 2024].
- [63] Morrison, D. R., S. H. Jacobson, J. J. Sauppe, und E. C. Sewell. 2016. „Branch-and-bound algorithms: A survey of recent advances in searching, branching, and pruning“. *Discrete Optimization* 19:79–102. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S1572528616000062>.
- [64] Neitz, J., T. Geist, und G. H. Jacobs. 1989. „Color vision in the dog“. *Visual neuroscience* 3(2):119–125.

- [65] Ottoson, B. 2020. „A perceptual color space for image processing“. [Online]. Verfügbar unter: <https://bottosson.github.io/posts/oklab/> [zuletzt geprüft: Januar 7, 2024].
- [66] O A. „NLPL word embeddings repository“. [Online]. Verfügbar unter: <http://vectors.nlpl.eu/repository/> [zuletzt geprüft: März 30, 2024].
- [67] O A. „Theoretische Informatik im Rückblick“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.cs.uni-potsdam.de/ti/lehre/03-Theorie-II/slides-chapter9.pdf> [zuletzt geprüft: Januar 5, 2024].
- [68] Peters, O. R. L. 2021. „Pattern-defeating Quicksort“.
- [69] Rehurek, R., und P. Sojka. 2010. „models. word2vec–Word2vec embeddings“. *Gensim*.
- [70] Ribe, N., und F. Steinle. 2002. „Exploratory experimentation: Goethe, Land, and color theory“. *Physics today* 55(7):43–49.
- [71] Riley, C. A. 1995. *Color codes: Modern theories of color in philosophy, painting and architecture, literature, music, and psychology*. UPNE.
- [72] Rollnik, S. 2022. „Vollständige Induktion“. *Übungsbuch fürs erfolgreiche Staatsexamen in der Mathematik: Aufgaben und Lösungen für angehende Lehrkräfte der Sekundarstufe 1*:45–50.
- [73] Scherer, W. 2016. „Anhang C–Landau-Symbole“. *Mathematik der Quanteninformatik: Eine Einführung*:267–268.
- [74] Schwarte, L. 2015. „Farbliche Evidenzerzeugung“. *Pikturale Evidenz*:131–143.
- [75] Seidov, Z. 2005. „A107833“. [Online]. Verfügbar unter: <https://oeis.org/A107833> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [76] Seiffart, E., und K. Manteuffel. 1974. *Lineare Optimierung*. Springer.
- [77] Shapiro, A. E. 1994. „Artists' colors and Newton's colors“. *Isis* 85(4):600–630.
- [78] Silverman, A. 1989. „Color and color-perception in Aristotle's De Anima“. *Ancient Philosophy* 9(2):271–292.
- [79] Sloane, N. 2024. „The On-Line Encyclopedia Of Integer Sequences“. [Online]. Verfügbar unter: <http://oeis.org/> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [80] Smith, A. R. 1978. „Color gamut transform pairs“. *ACM Siggraph Computer Graphics* 12(3):12–19.

- [81] Spencer, D. E. 1943. „Adaptation in color space“. *JOSA* 33(1):10–17.
- [82] Stallman, R. 2007. „GNU General Public License“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.gnu.org/licenses/gpl-3.0.en.html> [zuletzt geprüft: Januar 6, 2024].
- [83] Stützle, T. 2003. „The traveling salesman problem: state of the art“. In *TUD-SAP AG Workshop on Vehicle Routing*.
- [84] Tate, J., und M. Atiyah. 2022. „The Millennium Prize Problems“. [Online]. Verfügbar unter: <https://www.claymath.org/millennium-problems/> [zuletzt geprüft: Dezember 30, 2023].
- [85] Thielemann, H. 2004. „Klein, aber O“.
- [86] Tolnay, D., und andere. „Serde: Serialization framework for Rust“. [Online]. Verfügbar unter: <https://serde.rs/> [zuletzt geprüft: Januar 4, 2024].
- [87] Waite, W. M., und M. O'Halloran. 1966. „Note on rapid instruction analysis by table lookup“. *The Computer Journal* 9(3):248–249.
- [88] Weitz, E. 2021. „Die Landau-Symbole“. *Konkrete Mathematik (nicht nur) für Informatiker: Mit vielen Grafiken und Algorithmen in Python*:479–494.
- [89] Wenning, W., W. Leinfellner, E. Kraemer, und J. Schänk. 1982. „Wittgensteins ‘Logik der Farbbegriffe’ und die Geometrie des Farbraums“. In *Language and Ontology. Proceedings of the 6th International Wittgenstein Symposium*.
- [90] Werner, A. G., und P. Syme. 1814. „Werners Nomenklatur der Farben: angepasst an Zoologie, Botanik, Chemie, Mineralogie, Anatomie und die Kunst“.
- [91] Wittgenstein, L., und G. E. M. Anscombe. 1977. *Bemerkungen über die Farben*.
- [92] Zermelo, E. 1908. „Untersuchungen über die Grundlage der Mengenlehre“. In *Mathematische Annalen*. Leipzig: Springer, S. 261–281.
- [93] Zimmermann, T., J. Rütth, B. Wolters, und O. Hohlfeld. 2017. „How HTTP/2 pushes the web: An empirical study of HTTP/2 server push“. In *2017 IFIP Networking Conference (IFIP Networking) and Workshops*. S. 1–9.