

# 数论

## 整除

如果  $k_1, k_2$  互质，则  $k_1+k_2$  与  $k_1 \times k_2$  互质。

在自然数集中，小于  $n$  的质数约有  $\frac{n}{\ln(n)}$  个。

## 切比雪夫定理

1. 对整数  $n \geq 3$  则至少存在一个质数  $p$  符合  $n < p < 2n - 2$

2. 对任意自然数  $n > 6$  至少存在一个  $4k + 1$  型和一个  $4k + 3$  型素数  $p$  使得  $n < p < 2n$

3. 对任意自然数  $k$  存在自然数  $N$  对任意自然数  $n > N$  至少存在  $k$  个素数  $p$  使得  $n < p < 2n$

## \$Miller-Rabin\$

\$Miller-Rabin\$ 的复杂度是  $O(k \log n)$  其中  $k$  是测试次数。

## 质数筛法

### 埃氏筛

思想：从小到大枚举分析每一个数，然后同时把当前这个数的所有（比自己大的）倍数记为合数，那么运行结束的时候没有被标记的数就是素数了。

```
int v[N];
void primes(int n) {
    memset(v, 0, sizeof v);
    for(int i = 2; i <= n; ++ i){
        if(v[i]) continue;
        for(int j = i; j <= n / i; ++ j) v[i * j] = 1;
    }
}
```

时间复杂度  $O(n \log_{10} \log_{10} n) \approx O(n)$  所以它的时间复杂度其实是劣于线性筛的。这里补充自然数以及合数的和都是  $O(\log_{10} n)$  质数为  $O(\log_{10} \log_{10} n)$

虽然其时间复杂度比较劣，但这种思想是很值得学习的。如果需要筛一个  $[L, R]$  的区间内的素数，我们需要先看  $\sqrt{R}$  的范围，然后预处理出这个范围内的素数。然后从小到大枚举素数，找到不小于  $L$  的最小  $p$  的倍数，且不能是  $p$  本身，然后按照这个筛法打标记，复杂度是  $O(R-L+\{\sqrt{R}\})$

代码如下：

```
memset(st, 0, sizeof st);
for (int i = 0; i < cnt; i++) {
    LL p = primes[i]; // 先筛一遍
    for (LL j = max(p * 2, (l + p - 1) / p * p); j <= r; j += p)
        st[j - l] = true;
}
```

## 线性筛（欧拉筛）

扫到一个数字 \$i\$ 时，如果没有标记过，则为质数。

不然 \$i\$ 为合数，考虑将质数数组中从小到大开始给 \$i \times prime[j]\$ 打标记，直到 \$i \% prime[j] == 0\$ 这时我们找到了 \$i\$ 的最小质因子 \$prime[j]\$ 在此之前的质因子全都比 \$i\$ 的最小质因子要小，所以打标记的数字，都是因为枚举到了这个数字的最小质因子才打的，之后的数字，因为都比最小质因子要大，所以不打标记，直接 \$break\$ 所以每个数字因为只有一个最小质因子，所以只枚举了一次，复杂度为 \$O(n)\$ 并且我们在筛的同时，也拿到了 \$1 \sim n\$ 每个数字的最小质因子。

```
const int N = 10005;
int n, primes[N], cnt, min_prime[N];
bool vis[N];
inline void get_prime() {
    for(register int i = 2; i <= n; i++) {
        if(!vis[i]) primes[ ++ cnt] = i;
        for(register int j = 1; j <= cnt && i * primes[j] <= n; ++ j) {
            vis[i * primes[j]] = 1;
            if(i % primes[j] == 0) {
                min_prime[i] = prime[j]; // 最小质因子
                break;
            }
        }
    }
}
```

## 反素数

如果 \$n\$ 是 \$1 \dots n\$ 中正约数个数最多的数，且唯一，也就是约数最多且最小，那么 \$n\$ 就是反素数。

若 \$N \leq 2^{31}\$ \$1 \dots N\$ 中任何数的不同质因子都不会超过 \$10\$ 个且所有质因子的质数都不会超过 \$30\$。因为光 \$2\$ 乘到 \$31\$ 这个数都比 \$N\$ 大。所以反素数都可以表示为 \$2^{c\_1} \times 3^{c\_2} \times 5^{c\_3} \times 7^{c\_4} \times 11^{c\_5} \times 13^{c\_6} \times 17^{c\_7} \times 19^{c\_8} \times 23^{c\_9} \times 29^{c\_{10}}\$ 其中 \$c\$ 数组递减。

所以我们可以直接 \$dfs\$ 找到前十个质数

## 例 \$1\$

### 题目

给定一个正整数  $n$  输出最小的整数，满足这个整数有  $n$  个因子，即求因子数一定的最小反素数。

### 题解

按上面的剪剪枝，乱写就行了。

```
#include<bits/stdc++.h>
using namespace std;
typedef long long ll;
typedef unsigned long long ull;

int num[12]={2,3,5,7,11,13,17,19,23,29};
int cnt[12];
int n;
ull ans=9e18;
void dfs(int now,ull q,int pos) {
    if(now==n) {
        if(q<ans) ans=q;
        return;
    }
    if(pos>=10) return;
    ull tmp=q;
    for(int i=1;(i+1)*now<=n;i++) {
        if(pos!=0) {
            if(i>cnt[pos-1]) break;
        }
        tmp*=num[pos];
        if (tmp>2e18) break;
        if(n/now%(i+1)!=0) continue;
        cnt[pos] = i;
        dfs(now*(i+1),tmp,pos+1);
    }
}

int main() {
    scanf("%d",&n);
    dfs(1,1,0);
    printf("%llu",ans);
    return 0;
}
```

# \$Pollard Rho\$

时间复杂度  $O(n^{\frac{1}{4}})$  来找到  $n$  的一个素因子  $p$  每次找到就一直除它，最不利的情况是每个素因子都是一次幂，所以全部分解的复杂度正常是  $O(n^{\frac{1}{4}} \log n)$  的，但因为质因数越多的时候大小都不一样，正常的对数级别的最后实际上也就是常数级别的影响，所以完全分解也可以看作是  $O(n^{\frac{1}{4}})$  的。

## 例 \$2\$

### 题目

<https://nanti.jisuanke.com/t/42544>

给  $t$  组数据  $(t \leq 8)$  每组数据给一个  $n, x, y, n \leq 10^5, 2 \leq x, y \leq 10^{18}$  代表一个长度为  $n$  的数组  $a_i, a_i \leq 10^{18}$  且保证  $a_i$  之和小于  $y$  现在定义  $Z = \prod_{i=1}^n a_i!$  求最大的  $i$  使得  $(Z \times X^i) | Y!$

### 题解

显然对着一堆阶乘使劲是不可以的，显然  $Y!$  可以约掉  $Z$  所有的因子。剩下看  $X$  都有什么因子，然后提前处理出  $Y!$  和  $Z$  中这些因子的幂次，做一个差，然后取所有剩余幂次/一个  $X$  中有多少个幂次，就是能取多少个  $X$  然后取最小值就是答案。而  $X$  的质因数分解，显然需要 `pollard_rho`。

竟然一遍过了  $\times$ 。

```
#include <bits/stdc++.h>
#define ll __int128
using namespace std;
ll maxv;
inline ll quick_mul(ll a,ll b,ll p) {
    unsigned long long c=(long double) a/p*b;
    ll ret=a*b-(unsigned long long)c*p;
    ret%=p;
    while(ret<0) ret+=p;
    return ret%p;
}
inline ll quick_power(ll a,ll b,ll p) {
    ll ret=1;
    while(b) {
        if(b&1) ret=quick_mul(ret,a,p);
        a=quick_mul(a,a,p);
        b>>=1;
    }
    while(ret<0) ret+=p;
    return ret%p;
}
```

```
}

bool check(ll a,ll n,ll x,ll t) {
    ll ans=quick_power(a,x,n);
    ll aans=ans;
    for(int i=1; i<=t; i++) {
        ans=quick_mul(ans,ans,n);
        if(ans==1&&aans!=1&&aans!=n-1) return true;
        aans=ans;
    }
    if(ans!=1) return true;
    return false;
}

bool Miller_Rabin(ll n) {
    if(n<2) return false;
    if(n==2) return true;
    if(!(n&1)) return false;
    ll x=n-1,t=0;
    while(!(x&1)) {
        x>>=1;
        t++;
    }
    for(int i=0; i<8; i++) { //8为测试次数
        ll a=rand()% (n-1)+1;
        if(check(a,n,x,t)) return false;
    }
    return true;
}

ll factor[1010],num;
ll gcd(ll x,ll y) {
    if(!x) return y;
    if(!y) return x;
    if(x<0) x=-x;
    if(y<0) y=-y;
    ll t=__builtin_ctzll(x|y);
    x>>=__builtin_ctzll(x);
    do {
        y>>=__builtin_ctzll(y);
        if(x>y) swap(x,y);
        y-=x;
    } while(y);
    return x<<t;
}

ll pollard_rho(ll x,ll c) {
    ll ci=1,k=2;
    srand(time(NULL));
    ll x0=rand()%(x-1)+1;
    ll y=x0,t=1;
    while(1) {
        ci++;
        x0=(quick_mul(x0,x0,x)+c)%x;
        t=quick_mul(y-x0,t,x);
```

```
if(!t||!(y^x0)) return x;
if(ci==k) {
    ll d=gcd(t,x);
    if(d!=1) return d;
    y=x0;
    k<<=1;
}
}

void findfac(ll n,ll k) {
    if(n==1) return;
    if(Miller_Rabin(n)) {
        factor[++num] = n;
        return;
    }
    ll p=n,c=k;
    while(p>=n) {
        p=pollard_rho(p,c--);
    }
    findfac(p,k);
    findfac(n/p,k);
}
inline void read(ll &x) {
    X = 0;
    int w=0;
    char ch=0;
    while(!isdigit(ch)) {
        w|=ch=='-';
        ch=getchar();
    }
    while(isdigit(ch)) X=(X<<3)+(X<<1)+(ch^48),ch=getchar();
    if (w) X = -X;
}
void print(ll x) {
    if (!x) return ;
    if (x < 0) putchar('-' ),x = -x;
    print(x / 10);
    putchar(x % 10 + '0');
}
ll n,x,y,a[100100];
ll tmpfac[10010],tmps,tmpnum[10010];
ll js[100100][17],zs[17];
int main() {
    int t;
    scanf("%d",&t);
    while(t--) {
        num=0;
        tmps = 0;
        read(n);
```

```
read(x);
read(y);
for(int i=1; i<=n; i++) {
    read(a[i]);
}
findfac(x,324757);
sort(factor+1,factor+num+1);
ll las=factor[1];
tmpfac[++tmps] = las;
tmpnum[tmps]=1;
for(int i=2; i<=num; i++) {
    if(factor[i]==las) {
        tmpnum[tmps]++;
    } else {
        las = factor[i];
        tmpfac[++tmps] = factor[i];
        tmpnum[tmps] = 1;
    }
}
for(int i=1; i<=tmps; i++) {
    for(int j=1; j<=n; j++) {
        ll ansss=0;
        ll kkk = tmpfac[i];
        for(ll k=a[j]; k; k=k/kkk) {
            ansss+=k/kkk;
        }
        js[j][i]=ansss;
    }
}
for(int i=1; i<=tmps; i++) {
    for(int j=2; j<=n; j++) js[1][i] += js[j][i];
}
for(int i=1; i<=tmps; i++) {
    ll ansss=0;
    ll kkk = tmpfac[i];
    for(ll k=y; k; k=k/kkk) {
        ansss+=k/kkk;
    }
    zs[i] = ansss;
}
for(int i=1;i<=tmps;i++) zs[i]-=js[1][i];
ll maxv=1e18;
for(int i=1;i<=tmps;i++) {
    maxv=min(maxv,zs[i]/tmpnum[i]);
}
if(maxv) print(maxv);
else putchar('0');
putchar('\n');
}
return 0;
```

```
}
```

## 威尔逊定理

若  $p$  为素数，则  $(p-1)!+1 \equiv p \pmod{p}$   $\square$

## 原根

如果  $a$  模  $m$  的阶等于  $\phi(m)$  则称  $a$  为模  $m$  的一个原根。素数一定有原根，原根不唯一，部分合数也有原根。

$1000000007$  的原根为  $5$ 。 $998244353$  的原根为  $3$ 。

## 最大公约数和最小公倍数

### 求 $n$ 的正约数集合

复杂度是  $O(\sqrt{n})$  的。

```
vector<int> factor;
int m;
int main() {
    scanf("%d", &n);
    for(int i = 1; i * i <= n; ++ i) {
        if(n % i == 0) {
            factor.push_back(i);
            if(i != n / i)
                factor.push_back(n / i);
        }
    }
    for(int i = 0; i < factor.size(); ++ i)
        printf("%d\n", factor[i]);
}
return 0;
```

### 求 $1...n$ 中每个数的正约数的集合

求  $1...n$  中每个数的正约数的集合，算法复杂度  $O(n \log n)$  总数也是这个级别的。

方法倍数法：类似于埃氏筛的思路，枚举倍数，如果能除开一定会被发现，并且因为每轮倍数不同，所以只发现一次。

```

#include <bits/stdc++.h>
#define ll long long
using namespace std;

int n;
vector<int> factor[100100];

int main() {
    scanf("%d", &n);
    n=100000;
    for(int i = 1; i <= n; ++ i) {
        for(int j = 1 ; j * i <= n; ++ j) {
            factor[i * j].push_back(j);
        }
    }
    ll ans=0;
    for(int i=1;i<=n;i++) {
        ans+=factor[i].size();
    }
    printf("%lld\n",ans);

    return 0;
}

```

## 一些结论

$$\gcd(F(n), F(m)) = F(\gcd(n, m))$$

$$\gcd(a^{m-1}, a^{n-1}) = a^{\gcd(n, m)-1} \quad (a > 1, n > 0, m > 0)$$

更进一步，有：

$$\gcd(a^m - b^m, a^n - b^n) = a^{\gcd(n, m)} - b^{\gcd(n, m)} \quad (\gcd(a, b) = 1)$$

设  $G = \gcd(C(n, 1), C(n, 2), \dots, C(n, n-1))$

1. 若  $n$  为素数，则  $G = n$  因为分母不含  $p$  分子有  $p$

2.  $n$  非素且有只有一个素因子  $p$  则  $G = p$   $n = p^{\{a\}}$  显然分母幂次小于分子幂次，取  $C(n, p^{\{a-1\}})$  可以证明分子只比分母多一次，所以  $G = p$

3.  $n$  有多个素因子，则  $G = 1$  将  $n$  做质因数分解，设  $p_{\{1\}}$  的幂次是  $a_{\{1\}}$  取  $C(n, p_{\{1\}}^{\{a_{\{1\}}\}})$  可以证明没有  $p_{\{1\}}$  的幂次。同理也有没有  $p_{\{i\}}$  幂次的数，所以所有的最大公约数是 1。

$$(n+1)\lcm(C(n, 0), C(n, 1), \dots, C(n, n)) = \lcm(1, 2, \dots, n+1)$$

$$\sum_{i=1}^n \gcd(i, n) = \sum_{d|n} d \phi(\frac{n}{d})$$

# 斐波那契数列

前缀和  $\sum_{i=1}^n f_i = f_{n+2} - 1$  数学归纳法。

奇数项前缀和  $\sum_{i=1}^n f_{2i-1} = f_{2n}$  数学归纳法。

偶数项前缀和  $\sum_{i=1}^n f_{2i} = f_{2n+1} - 1$  数学归纳法。

平方前缀和  $\sum_{i=1}^n f_i^2 = f_n f_{n+1}$  数学归纳法

$$f_{n+m} = f_{n-1} f_{m-1} + f_n f_m$$

$$f_n^2 = (-1)^{n-1} f_{n-1} f_{n+1}$$

$$f_{2n-1} = f_n^2 - f_{n-2}^2$$

$$f_n = \frac{f_{n+2} + f_{n-2}}{3}$$

From:  
<https://wiki.cvbbacm.com/> - CVBB ACM Team

Permanent link:  
[https://wiki.cvbbacm.com/doku.php?id=2020-2021:teams:legal\\_string:%E7%8E%8B%E6%99%BA%E5%BD%AA:%E6%95%B0%E8%AE%BA](https://wiki.cvbbacm.com/doku.php?id=2020-2021:teams:legal_string:%E7%8E%8B%E6%99%BA%E5%BD%AA:%E6%95%B0%E8%AE%BA)

Last update: 2021/09/25 19:16

