Skript zur Vorlesung

Fortgeschrittene Programmierung

SS 2012

Prof. Dr. Michael Hanus Priv.Doz. Dr. Frank Huch

Arbeitsgruppe Programmiersprachen und Übersetzerkonstruktion Institut für Informatik Christian-Albrechts-Universität zu Kiel

Version vom 7. August 2012

Vorwort

In dieser Vorlesung werden forgeschrittene Programmierkonzepte, die über die in den ersten Studiensemestern erlernte Programmierung hinausgehen, vorgestellt. Dabei wird anhand verschiedener Programmiersprachen der Umgang mit den Konzepten der wichtigsten Programmierparadigmen vermittelt. Moderne funktionale Programmierungstechniken werden am Beispiel der Sprache Haskell gezeigt. Logische und Constraint-orientierte Programmierung wird in der Sprache Prolog vermittelt. Konzepte zur nebenläufigen und verteilten Programmierung werden mit der Sprache Java vorgestellt und geübt.

Dieses Skript basiert auf der Vorlesung vom SS 2012 und ist eine überarbeitete Fassung einer Mitschrift, die ursprünglich von Nick Prühs im SS 2009 in LATEX gesetzt wurde. Ich danke Nick Prühs für die erste LATEX-Vorlage und Björn Peemöller und Lars Noelle für Korrekthinweise.

Noch eine wichtige Anmerkung: Dieses Skript soll nur einen Überblick über das geben, was in der Vorlesung gemacht wird. Es ersetzt nicht die Teilnahme an der Vorlesung, die zum Verständnis der Konzepte und Techniken der fortgeschrittenen Programmierung wichtig ist. Ebenso wird für ein vertieftes Selbststudium empfohlen, sich die in der Vorlesung angegebenen Lehrbücher und Verweise anzuschauen.

Kiel, August 2012 Michael Hanus

P.S.: Wer in diesem Skript keine Fehler findet, hat sehr unaufmerksam gelesen. Ich bin für alle Hinweise auf Fehler dankbar, die mir persönlich, schriftlich oder per E-Mail mitgeteilt werden.

Inhaltsverzeichnis

Fun	Funktionale Programmierung 1					
1.1	Funktions- und Typdefinitionen					
	1.1.1 Auswertung					
	1.1.2 Lokale Definitionen					
1.2	Datentypen					
	1.2.1 Basisdatentypen					
	1.2.2 Typannotationen					
	1.2.3 Algebraische Datenstrukturen					
1.3	Polymorphismus					
1.4	Pattern Matching					
	1.4.1 Aufbau der Pattern					
	1.4.2 Case-Ausdrücke					
	1.4.3 Guards					
1.5	Funktionen höherer Ordnung					
	1.5.1 Beispiel: Ableitungsfunktion					
	1.5.2 Anonyme Funktionen (Lambda-Abstraktionen)					
	1.5.3 Generische Programmierung					
	1.5.4 Kontrollstrukturen					
	1.5.5 Funktionen als Datenstrukturen					
	1.5.6 Wichtige Funktionen höherer Ordnung					
1.6	Typklassen und Überladung					
	1.6.1 Vordefinierte Funktionen in einer Klasse					
	1.6.2 Vordefinierte Klassen					
	1.6.3 Die Klasse Read					
1.7	Lazy Evaluation					
1.8	Ein- und Ausgabe					
	1.8.1 I/O-Monade					
	1.8.2 do-Notation					
	1.8.3 Ausgabe von Zwischenergebnissen					
1.9	List Comprehensions					
Finf	ührung in die Logikprogrammierung 37					
	Motivation					
	Syntax von Prolog					
	Elementare Programmiertechniken					
0	2.3.1 Aufzählung des Suchraumes 46					
	1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 1.6					

		2.3.2	Musterorientierte Wissensrepräsentation	. 48	
		2.3.3	Verwendung von Relationen	. 49	
	2.4	Progra	ammieren mit Constraints	. 51	
		2.4.1	Arithmetik in Prolog	. 51	
		2.4.2	Constraint-Programmierung mit Zahlen		
		2.4.3	Constraint-Programmierung über endlichen Bereichen	. 55	
	2.5	Rechne	en in der Logikprogramierung	. 61	
	2.6	Der "C	Sut"-Operator	. 70	
	2.7	Negati	on	. 71	
3		Gener		74	
	3.1		rung		
	3.2		menspiel mit Vererbung		
	3.3	Wildca	ards	. 77	
4	Neh	anläufid	ge Programmierung in Java	81	
7	4.1		neine Vorbemerkungen		
	7.1	4.1.1	Motivation		
		4.1.2	Lösung		
		4.1.3	Weitere Begriffe		
		4.1.4	Arten von Multitasking		
		4.1.4	Interprozesskommunikation und Synchronisation		
		4.1.6	Synchronisation mit Semaphoren		
	4.2	4.1.7	Dining Philosophers		
	4.2	4.2.1			
			Die Klasse Thread		
		4.2.2	Das Interface Runnable		
		4.2.3	Eigenschaften von Thread-Objekten		
		4.2.4	Synchronisation von Threads		
		4.2.5	Die Beispielklasse Account		
		4.2.6	Genauere Betrachtung von synchronized		
		4.2.7	Unterscheidung der Synchronisation im OO-Kontext		
		4.2.8	Kommunikation zwischen Threads		
		4.2.9			
			Beenden von Threads		
	4.3		te Programmierung in Java		
		4.3.1	Serialisierung von Daten		
		4.3.2	Remote Method Invocation (RMI)		
		4.3.3	RMI-Registierung	. 102	
Literatur 104					
Abbildungsverzeichnis 10					

Index 106

1 Funktionale Programmierung

Die funktionale Programmierung bietet im Vergleich zu klassischer imperativer Programmierung eine Reihe von Vorteilen:

- hohes Abstraktionsniveau, keine Manipulation von Speicherzellen
- keine Seiteneffekte, deshalb leichtere Codeoptimierung und bessere Verständlichkeit
- Programmierung über Eigenschaften, nicht über zeitlichen Ablauf
- implizite Speicherverwaltung
- einfachere Korrektheitsbeweise, Verifikation
- kompakte Quellprogramme, deshalb kürzere Entwicklungszeit, lesbarere Programme, bessere Wartbarkeit
- modularer Programmaufbau, Polymorphismus, Funktionen höherer Ordnung, Wiederverwendbarkeit von Code

In funktionalen Programmen stellt eine Variable einen unbekannten Wert dar. Ein Programm ist Menge von Funktionsdefinitionen. Der Speicher ist nicht explizit verwendbar, sondern wird automatisch verwaltet und aufgeräumt. Ein Programmablauf besteht aus der Reduktion von Ausdrücken. Dies geht auf die mathematische Theorie des λ -Kalküls von Church [1] zurück. Im folgenden führen wir die rein funktionale Programmierung anhand der Programmiersprache Haskell [7] ein.

1.1 Funktions- und Typdefinitionen

In der Mathematik steht eine Variable für unbekannte (beliebige) Werte, so dass wir dort oft mit Ausdrücken wie

$$x^2 - 4x + 4 = 0 \Leftrightarrow x = 2$$

arbeiten.

In imperativen Sprachen sehen wir hingegen häufig Ausdrücke wie

$$x = x + 1$$

welche einen Widerspruch zur Mathematik darstellen. In der funktionalen Programmierung werden, wie in der Mathematik, Variablen als unbekannte Werte (und nicht als Namen für Speicherzellen) interpretiert!

Während Funktionen in der Mathematik zur Berechnung dienen, verwenden wir Prozeduren oder Funktionen in Programmiersprachen zur Strukturierung. Dort ergibt sich aber

wegen Seiteneffekten kein wirklicher Zusammenhang. In funktionalen Programmiersprachen gibt es jedoch keine Seiteneffekte, somit liefert jeder Funktionsaufruf mit gleichen Argumenten das gleiche Ergebnis.

Funktionen können in Haskell folgendermaßen definiert werden:

```
f x1 \dots xn = e
```

Dabei ist f der Funktionsname, x1 bis xn sind formale Parameter bzw. Variablen, und e ist der Rumpf, ein Ausdruck über x1 bis xn.

Ausdrücke können in Haskell wie folgt gebildet werden:

- 1. Zahlen: 3, 3.14159
- 2. Basisoperationen: 3 + 4, 5 * 7
- 3. Funktionsanwendungen: (f e1 ... en). Die Außenklammerung kann entfallen, falls dies aus dem Zusammenhang klar ist.
- 4. Bedingte Ausdrücke: (if b then e1 else e2)

Nehmen wir an, die Quadratfunktion

```
square x = x * x
```

sei in einer Datei square.hs gespeichert. Dann kann man die Interpreter hugs oder ghci, welche sich im Verzeichnis ~haskell/bin/ befinden, verwenden wie folgt:

Eine Funktion zur Berechnung des Minimums zweier Zahlen kann in Haskell so aussehen:

```
min x y = if x \le y then x else y
```

Als nächstes betrachten wir die Fakultätsfunktion. Diese ist mathematisch wie folgt definiert:

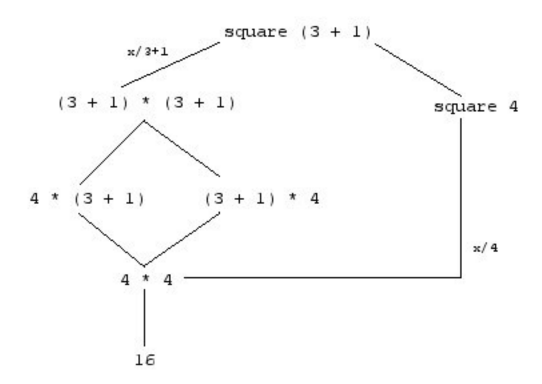


Abbildung 1.1: Mögliche Auswertungen von Funktionen

$$n! = \begin{cases} 1, & \text{falls } n = 0\\ n \cdot (n-1)!, & \text{sonst} \end{cases}$$

In Haskell setzen wir diese Funktion so um:

fac
$$n = if n == 0$$
 then 1 else $n * fac (n - 1)$

1.1.1 Auswertung

Die Auswertung von Funktionsdefinitionen in Haskell erfolgt durch orientierte Berechnung von links nach rechts: Zuerst werden die aktuellen Parameter gebunden, also die formalen Parameter durch die aktuellen ersetzt. Dann wird die linke durch die rechte Seite ersetzt.

Abbildung 1.1 zeigt, auf welche Art und Weise Funktionen ausgewertet werden können. Der rechte Ast zeigt, wie eine Funktion in Java auswertet wird, der linke ähnelt der Auswertung in Haskell, wenn man doppelte Berechnungen wie die von 3 + 1 weglässt.

Als weiteres Beispiel folgt die Auswertung eines Aufrufs unserer Funktion fac:

Wir möchten nun eine effiziente Funktion zur Berechnung von Fibonacci-Zahlen entwickeln. Unsere erste Variante ist direkt durch die mathematische Definition motiviert:

Diese Variante ist aber äußerst ineffizient: Ihre Laufzeit liegt in $O(2^n)$.

Wie können wir unsere erste Variante verbessern? Wir berechnen die Fibonacci-Zahlen von unten: Die Zahlen werden von 0 an aufgezählt, bis die n-te Zahl erreicht ist: 0 1 1 2 3 ... fib(n).

Diese Programmiertechnik ist bekannt unter dem Namen Akkumulatortechnik. Hierzu müssen wir die beiden vorigen Zahlen stets als Parameter mitführen:

```
fib2' fibn fibnp1 n = if n == 0 then fibn else fib2' fibnp1 (fibn + fibnp1) (n - 1) fib2 n = fib2' 0 1 n
```

Dabei ist fibn ist die n-te Fibonacci-Zahl, fibnp1 die (n+1)-te. Dadurch erreichen wir eine lineare Laufzeit.

Aus softwaretechnischer Sicht ist unsere zweite Variante aber unschön: Wir wollen natürlich andere Aufrufe von fib2' von außen vermeiden. Wie das funktioniert ist im nächsten

Abschnitt beschrieben.

1.1.2 Lokale Definitionen

Haskell bietet mehrere Möglichkeiten, Funktionen lokal zu definieren. Eine Möglichkeit stellt das Schlüsselwort where dar:

```
fib2 n = fib2' 0 1 n
where fib2' fibn fibnp1 n =
    if n == 0
    then fibn
    else fib2' fibnp1 (fibn + fibnp1) (n - 1)
```

where-Definitionen sind in der vorhergehenden Gleichung sichtbar, außerhalb sind sie unsichtbar.

Alternativ können wir auch das Schlüsselwort let verwenden:

```
fib2 n =
 let fib2' fibn fibnp1 n =
    if n == 0
    then fibn
    else fib2' fibnp1 (fibn + fibnp1) (n - 1)
in fib2' 0 1 n
```

Dabei ist let im Gegensatz zu where ein *Ausdruck*. Das durch let definierte fib2' ist nur innerhalb des let-Ausdrucks sichtbar.

let ... in ... kann als beliebiger Ausdruck auftreten: So wird

```
(let x = 3

y = 1

in x + y) + 2
```

ausgewertet zu 6.

Die Syntax von Haskell verlangt bei der Definition solcher Blöcke keine Klammerung und keine Trennung der einzelnen Definitionen (z.B. durch ein Semikolon). In Haskell gilt die *Layout-Regel* (off-side rule): Das nächste Symbol hinter where oder let, das kein Whitespace ist, definiert einen *Block*:

- Beginnt nun die Folgezeile rechts vom Block, so gehört sie zur gleichen Definition.
- Beginnt die Folgezeile am Blockrand, so beginnt hier eine neue Definition im Block.
- Beginnt die Folgezeile aber links vom Block, so wird der Block davor hier beendet.

Lokale Definitionen bieten eine Reihe von Vorteilen:

- Namenskonflikte können vermieden werden
- falsche Benutzung von Hilfsfunktionen kann vermieden werden

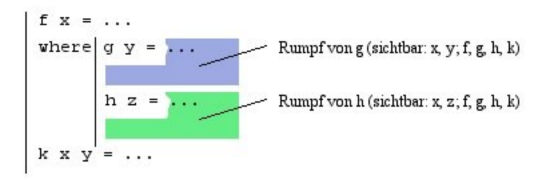


Abbildung 1.2: Layout-Regel in Haskell

- bessere Lesbarkeit
- Mehrfachberechnungen können vermieden werden
- weniger Parameter bei Hilfsfunktionen

Ein Beispiel zur Vermeidung von Mehrfachberechnungen: Statt der unübersichtlichen Funktionsdefinition

$$f x y = y * (1 - y) + (1 + x * y) * (1 - y) + x * y$$

schreiben wir besser

$$f x y = let a = 1 - y$$

 $b = x * y$
 $in y * a + (1 + b) * a + b$

Dass uns let und where hilft, Parameter bei Hilfsfunktionen zu sparen, soll folgendes Beispiel verdeutlichen:

Das Prädikat isPrim soll überprüfen, ob es sich bei der übergebenen Zahl um eine Primzahl handelt. In Haskell drücken wir das so aus:

```
isPrim n = n /= 1 && checkDiv (div n 2) where checkDiv m =  m == 1 \mid \mid mod \ n \ m \neq 0 \& checkDiv (m - 1)
```

Hier drückt /= Ungleichheit aus, && steht für eine Konjunktion, || für das logische Oder und div für die ganzzahlige Division.

In der letzten Zeile brauchen wir keine weitere Klammerung, da && stärker bindet als ||. Das n ist in checkDiv sichtbar, weil letzteres lokal definiert ist.

1.2 Datentypen

1.2.1 Basisdatentypen

Ganze Zahlen

Einen Basisdatentyp von Haskell haben wir oben bereits verwendet: ganze Zahlen. Tatsächlich werden in Haskell zwei Arten ganzer Zahlen unterschieden:

Int: Werte $-2^{31} \dots 2^{31} - 1$

Integer: beliebig groß (nur durch Speicher begrenzt)

Operationen: + - * div mod Vergleiche: < > <= >= == /=

Boolesche Werte

Ein weiterer Basisdatentyp sind die booleschen Werte:

Bool: True False

Operationen: && || not == /=

Hier steht == für äquivalent, /= steht für das ausschließende Oder (XOR).

Gleitkommazahlen

Gleitkommazahlen sind ebenfalls ein Basisdatentyp:

Float: 0.3 -1.5e-2

Operationen: wie Int, aber / statt div, kein mod

Zeichen

Und auch ASCII-Zeichen sind ein Haskell-Basisdatentyp:

Char: 'a' '\n' '\NUL' '\214'

Operationen:

 $\begin{array}{cccc} \mathtt{chr} & :: & \mathtt{Int} & \to & \mathtt{Char} \\ \mathtt{ord} & :: & \mathtt{Char} & \to & \mathtt{Int} \end{array}$

Mit:: werden in Haskell optionale Typannotationen beschrieben.

1.2.2 Typannotationen

Haskell ist eine streng typisierte Programmiersprache, d.h. alle Werte und Ausdrücke in Haskell haben einen Typ, welcher auch annotiert werden kann:

```
3 :: Int
```

In diesem Beispiel ist 3 ein Wert bzw. Ausdruck, und Int ist ein Typausdruck. Weitere Beispiele für Typannotationen sind:

```
3 :: Integer
(3 == 4) || True :: Bool
(3 == (4 :: Int)) || True :: Bool
```

Wir können auch Typannotationen für Funktionen angeben. Diese werden in eine separate Zeile geschrieben:

```
square :: Int \rightarrow Int square x = x * x
```

Aber was ist der Typ von min (siehe Abschnitt 1.1)? Der sieht folgendermaßen aus:

```
\mathtt{min} \; :: \; \mathtt{Int} \; \; \to \; \mathtt{Int} \; \; \to \; \mathtt{Int}
```

Auch zwischen den Argumenttypen wird also ein Funktionspfeil geschrieben. Später werden wir noch sehen, warum dies so ist.

1.2.3 Algebraische Datenstrukturen

Eigene Datenstrukturen können als neue Datentypen definiert werden. Werte werden mittels Konstruktoren aufgebaut. Konstruktoren sind frei interpretierte Funktionen, und damit nicht reduzierbar.

Definition eines algebraischen Datentyps

Algebraische Datentypen werden in Haskell wie folgt definiert:

data
$$\tau$$
 = C_1 τ_{11} ... τ_{1n_1} | ... | C_k τ_{k1} ... τ_{kn_k}

wobei

- \bullet τ der neu definierte Typ ist
- $C_1, ..., C_k$ die definierten Konstruktoren sind und
- $\tau_{i1},...,\tau_{in_i}$ die Argumenttypen des Konstruktors C_i sind, also

$$C_i :: \tau_{i1} \rightarrow \cdots \rightarrow \tau_{in_i} \rightarrow \tau$$

gilt.

Beachte: Sowohl Typen als auch Konstruktoren müssen in Haskell mit Großbuchstaben beginnen!

Beispiele

1. Aufzählungstyp (nur 0-stellige Konstruktoren):

```
data Color = Red | Blue | Yellow
```

definiert genau die drei Werte des Typs Color. Bool ist auch ein Aufzählungstyp, der durch

```
data Bool = False | True
```

vordefiniert ist.

2. Verbundtyp (nur ein Konstruktor):

```
data Complex = Complex Float Float
Complex 3.0 4.0 :: Complex
```

Dies ist erlaubt, da Haskell mit getrennten Namensräumen für Typen und Konstruktoren arbeitet.

Wie selektieren wir nun einzelne Komponenten? In Haskell verwenden wir *pattern* matching statt expliziter Selektionsfunktionen (diese Möglichkeit wird später noch genauer erläutert):

```
addC :: Complex \rightarrow Complex \rightarrow Complex addC (Complex r1 i1) (Complex r2 i2) = Complex (r1 + r2) (i1 + i2)
```

3. Listen (gemischte Typen): Hier betrachten wir zunächst nur Listenelemente vom Typ Int:

```
data List = Nil | Cons Int List
```

Hier steht Nil für die leere Liste. Die Funktion append erlaubt das Zusammenhängen von Listen:

```
append :: List \rightarrow List \rightarrow List append Nil ys = ys append (Cons x xs) ys = Cons x (append xs ys)
```

Dies ist eine Definition mit Hilfe mehrerer Gleichungen, wobei die erste passende gewählt wird. Ein Funktionsaufruf könnte zum Beispiel so reduziert werden:

```
append (Cons 1 (Cons 2 Nil)) (Cons 3 Nil)
= Cons 1 (append (Cons 2 Nil) (Cons 3 Nil))
= Cons 1 (Cons 2 (append Nil (Cons 3 Nil)))
= Cons 1 (Cons 2 (Cons 3 Nil))
```

In Haskell sind Listen vordefiniert mit:

```
data [Int] = [] | Int:[Int]
```

[] entspricht Nil, : entspricht Cons und [Int] entspricht List.

Dabei ist der Operator: rechtsassoziativ, also es gilt:

```
1:(2:(3:[])) entspricht 1:2:3:[]
```

und der abkürzenden Schreibweise:

[1,2,3]

Außerdem bietet uns Haskell den Operator ++ statt append:

```
[] ++ ys = ys
(x:xs) ++ ys = x : xs ++ ys
```

Operatoren sind zweistellige Funktionen, die infix geschrieben werden und mit Sonderzeichen beginnen. Durch Klammerung werden sie zu normalen Funktionen:

```
(++) :: [Int] -> [Int] -> [Int]
[1] ++ [2] entspricht (++) [1] [2].
```

Umgekehrt können zweistellige Funktionen durch einfache Gegenanführungszeichen '...' infix verwendet werden:

```
div 4 2 entspricht 4 'div' 2.
```

Für selbstdefinierte Datentypen besteht nicht automatisch die Möglichkeit, diese vergleichen oder ausgeben zu können. Hierzu kann man das Schlüsselwort deriving verwenden:

```
data MyType = ... deriving (Eq, Show)
```

1.3 Polymorphismus

Um den Polymorphismus in Haskell zu erläutern wollen wir als Beispiel die Länge einer Liste bestimmen:

```
length :: [Int] \rightarrow Int length [] = 0
```

```
length (:xs) = 1 + length xs
```

Diese Definition funktioniert natürlich auch für andere Listen, beispielsweise vom Typ [Char], [Bool] oder [[Int]].

Allgemein könnte man also sagen:

```
length :: \forall Type \tau . [\tau] \to Int
```

was in Haskell durch Typvariablen ausgedrückt wird:

```
\texttt{length} \; :: \; [\texttt{a}] \; \to \; \texttt{Int}
```

Was ist der Typ von (++)?

$$(++) \ :: \ [\mathtt{a}] \ \rightarrow \ [\mathtt{a}] \ \rightarrow \ [\mathtt{a}]$$

Es können also nur Listen mit gleichem Argumenttyp konkateniert werden. Wir betrachten ein weiteres Beispiel:

```
last :: [a] \rightarrow a
last [x] = x
last (x:xs) = last xs
```

Dies funktioniert, da [a] ein Listentyp ist, und [x] eine einelementige Liste (entspricht x:[]). Die beiden Regeln dürfen wir aber nicht vertauschen, sonst terminiert kein Aufruf der Funktion!

Wie können wir nun selber polymorphe Datentypen definieren? Hierzu gibt es in Haskell Typkonstruktoren zum Aufbau von Typen:

data
$$K$$
 $a_1 \ldots a_m$ = C_1 τ_{11} \ldots τ_{1n_1} | \ldots | C_k τ_{k1} \ldots τ_{kn_k}

Diese Datentypdefinitionen sehen also ähnlich aus wie zuvor, aber hier gilt:

- K ist ein Typkonstruktor (kein Typ)
- a_1, \ldots, a_m sind Typvariablen
- τ_{ik} sind Typausdrücke, welche Basistypen, Typvariablen oder die Anwendung eines Typkonstruktors auf Typausdrücke sind.

Funktionen und Konstruktoren werden auf Werte bzw. Ausdrücke angewandt und erzeugen Werte. Analog werden Typkonstruktoren auf Typen angewandt und erzeugen Typen.

Als Beispiel für einen polymorphen Datentyp wollen wir partielle Werte in Haskell modellieren:

```
data Maybe a = Nothing | Just a
```

Dann ist "Maybe Int" und auch "Maybe (Maybe Int)" ein zulässiger Typ.

Falls in einem Typ ein Typkonstruktor auf Typvariablen angewandt wird, dann nennt man den sich ergebenden Typ auch polymorph, wie in dem folgenden Beispiel.

```
isNothing :: Maybe a \rightarrow Bool isNothing Nothing = True isNothing (Just _) = False
```

Ein weiteres gutes Beispiel für einen polymorphen Datentyp ist der Binärbaum:

```
data Tree a = Leaf a | Node (Tree a) (Tree a) height :: Tree a \rightarrow Int height (Leaf \_) = 1 height (Node tl tr) = 1 + max (height tl) (height tr)
```

In Haskell sind auch polymorphe Listen als syntaktischer Zucker vordefiniert wie:

```
data [a] = [] | a : [a]
```

Diese Definition lässt sich in Haskell zwar so nicht direkt übersetzen, sie kann aber wie folgt verstanden werden: Die eckigen Klammern um [a] sind der Typkonstruktor für Listen, a ist der Elementtyp, [] ist die leere Liste und : ist der Listenkonstruktor.

Aus diesem Grund sind die folgenden Ausdrücke alle gleich:

```
(:) 1 ((:) 2 ((:) 3 []))
1 : (2 : (3 : []))
1 : 2 : 3 : []
[1,2,3]
```

Nach obiger Definition sind also beliebig komplexe Listentypen wie [Int], [Maybe Bool] oder [[Int]] möglich.

Einige Funktionen auf Listen sind beispielsweise head, tail, last, concat und !!:

```
head :: [a] \rightarrow a
head (x:_) = x
tail :: [a] \rightarrow [a]
tail (_:xs) = xs
last :: [a] \rightarrow a
last [x] = x
last (_:xs) = last xs
concat :: [[a]] \rightarrow [a]
concat [] = []
```

```
concat (l:ls) = l ++ concat ls  (!!) :: [a] \rightarrow \text{Int} \rightarrow a   (x:xs) !! n = \text{if } n == 0 \text{ then } x   \text{else } xs !! (n - 1)
```

Für die letzte Funktion sind auch folgende Definitionen möglich:

```
(x:xs) !! 0 = x
(x:xs) !! (n+1) = xs !! n
oder
(x:xs) !! 0 = x
```

(x:xs) !! n = xs !! (n-1)

Zeichenketten sind in Haskell als Listen von Zeichen definiert:

```
type String = [Char]
```

Hierbei definiert "type" ein *Typsynonym*, d.h. einen neuen Namen (String) für einen anderen Typausdruck ([Char]).

Damit entspricht die Zeichenkette "Hallo" der Liste 'H': 'a': 'l': 'o': []. Aus diesem Grund funktionieren alle Listenfunktionen auch für Strings: der Ausdruck

```
length ("Hallo" ++ " Leute!")
```

wird ausgewertet zu 11.

Weitere in Haskell vordefinierte Typkonstruktoren sind:

• Vereinigung zweier Typen

```
data Either a b = Left a | Right b
```

Damit können zum Beispiel Werte "unterschiedlicher Typen" in eine Liste geschrieben werden:

```
[Left 42, Right "Hallo"]::[Either Int String]
```

• Tupel

```
data (,) a b = (,) a b
data (,,) a b c = (,,) a b c
```

Auch hierauf sind bereits einige Funktionen definiert:

```
(3,True) :: (Int,Bool)
```

```
fst :: (a, b) \rightarrow a

fst (x, _) = x

snd :: (a, b) \rightarrow b

snd (_, y) = y

zip :: [a] \rightarrow [b] \rightarrow [(a, b)]

zip [] _ = []

zip _ [] = []

zip _ [] = []

zip (x:xs) (y:ys) = (x,y) : zip xs ys

unzip :: [(a, b)] \rightarrow ([a], [b])

unzip [] = ([], [])

unzip ((x, y):xys) = let (xs, ys) = unzip xys

in (x:xs, y:ys)
```

Im Prinzip ist unzip die Umkehrung von zip, d.h. wenn "unzip 1" zum Ergebnis (xs,ys) auswertet, dann wertet "zip xs ys" wiederum zu 1 aus. Allerdings wertet umgekehrt unzip (zip 11 12) nicht immer zu (11,12) aus!

1.4 Pattern Matching

Wie wir schon gesehen haben, können Funktionen durch mehrere Gleichungen mittels pattern matching definiert werden:

```
f pat_{11} \dots pat_{1n} = e_1

:

f pat_{k1} \dots pat_{kn} = e_k
```

Dies führt zu sehr übersichtlichen Programmen, da man die rechten Seiten nur für die speziellen Fälle, die durch die Muster spezifiziert werden, definieren muss. Bei mehreren Regeln wählt Haskell die textuell erste Regel mit passender linker Seite und wendet diese an. Überlappende Regeln sind prinzipiell erlaubt, aber sie können zu nicht klar lesbaren Programmen führen und sollten daher besser vermieden werden.

1.4.1 Aufbau der Pattern

Im Prinzip sind die Muster Datenterme (d.h. sie enthalten keine definierten Funktionen) mit Variablen. Genauer sind folgende Muster möglich:

- x (Variable): passt immer, Variable wird an aktuellen Wert gebunden.
- _ (Wildcard): passt immer, keine Bindung.

- C $pat_1...pat_k$ wobei C k-stelliger Konstruktor: passt, falls gleicher Konstruktor und Argumente passen auf $pat_1,...,pat_k$
- x@pat (as pattern): passt, falls pat passt; zusätzlich wird x an den gesamten passenden Wert gebunden

Damit können auch überlappende Pattern vermieden werden:

```
last [x] = x
last (x:xs@(\_:\_)) = last xs
```

• (n+k) wobei k ganze Zahl größer 0: passt auf alle Zahlen, die größer gleich k sind, wobei n an aktuellen Wert abzüglich k gebunden wird

```
fac 0 = 1
fac m@(n+1) = m * fac n
```

Pattern können auch bei let und where verwendet werden:

```
unzip ((x, y):xys) = (x:xs, y:ys)
where (xs, ys) = unzip xys
```

1.4.2 Case-Ausdrücke

Manchmal ist es auch praktisch, mittels pattern matching in Ausdrücke zu verzweigen: So definiert

```
case e of pat_1 \rightarrow e_1 \vdots \\ pat_n \rightarrow e_n
```

einen Ausdruck mit Typ von $e_1, ..., e_n$, welche alle den gleichen Typ haben müssen. $e, pat_1, ..., pat_n$ müssen ebenfalls den gleichen Typ haben. Nach dem Schlüsselwort of gilt auch die Layout-Regel, d.h. die Muster $pat_1, ..., pat_n$ müssen alle in der gleichen Spalte beginnen.

Das Ergebnis von e wird hier der Reihe nach gegen pat_1 bis pat_n gematcht. Falls ein pattern passt, wird das ganze case durch das zugehörige e_i ersetzt.

Als Beispiel betrachten wir das Extrahieren der Zeilen eines Strings:

1.4.3 **Guards**

Jedes pattern matching kann eine zusätzliche boolesche Bedingung bekommen, welche Guard genannt wird:

```
fac n | n == 0 = 1
| otherwise = n * fac (n - 1)
```

Damit kann man beispielsweise die ersten n Elemente einer Liste extrahieren:

```
take :: Int \rightarrow [a] \rightarrow [a] take n _ | n <= 0 = [] take _ [] = [] take (n+1) (x:xs) = x : take n xs
```

Guards sind auch bei let, where und case erlaubt.

1.5 Funktionen höherer Ordnung

Funktionen sind Bürger erster Klasse: Sie können wie alle anderen Werte verwendet werden. Anwendungen davon sind:

- generische Programmierung
- Programmschemata (Kontrollstrukturen)

Wir erreichen damit eine bessere Wiederverwendbarkeit und eine höhere Modularität des Codes.

1.5.1 Beispiel: Ableitungsfunktion

Die Ableitungsfunktion ist eine Funktion, die zu einer Funktion eine neue Funktion liefert. Die numerische Berechnung sieht so aus:

$$f'(x) = \lim_{dx \to 0} \frac{f(x+dx) - f(x)}{dx}$$

Eine Implementierung mit kleinem dx könnte in Haskell so aussehen:

```
dx = 0.0001

derive :: (Float 	o Float) 	o (Float 	o Float)

derive f = f'

where f' :: Float 	o Float

f' x = (f (x + dx) - f x) / dx
```

Nun wird (derive sin) 0.0 ausgewertet zu 1.0, (derive square) 1.0 wird ausgewertet zu 2.00033.

1.5.2 Anonyme Funktionen (Lambda-Abstraktionen)

Manchmal möchte man nicht jeder Funktion mit einem Namen definieren (wie square), sondern diese auch direkt da schreiben, wo man sie benötigt, wie z.B.

derive (
$$\x \rightarrow x * x$$
)

Das Argument entspricht der Funktion $x \mapsto 2x$. Eine solche Funktion ohne Namen wird auch als Lambda-Abstraktion bezeichnet. Hierbei steht \ für λ , x ist ein Parameter und x * x ein Ausdruck (der Rumpf der Funktion).

Allgemein formuliert man anonyme Funktionen in Haskell wie folgt:

$$\setminus p_1 \ldots p_n \rightarrow e$$

wobei p_1, \ldots, p_n Pattern sind und e ein Ausdruck ist.

Dann können wir auch schreiben:

derive f =
$$\x \rightarrow (f (x + dx) - f x) / dx$$

Aber derive ist nicht die einzige Funktion mit funktionalem Ergebnis: So kann man zum Beispiel die Funktion add auf drei verschiedene Weisen definieren:

```
add :: Int \rightarrow Int \rightarrow Int add x y = x + y

oder

add = \xy \rightarrow x + y

oder

add x = \y \rightarrow x + y
```

Also kann add auch als Konstante gesehen werden, die eine Funktion als Ergebnis liefert, oder als Funktion, die einen Int nimmt und eine Funktion liefert, die einen weiteren Int nimmt und erst dann einen Int liefert.

Somit müssen die Typen Int -> Int -> Int und Int -> (Int -> Int) identisch sein. Die Klammerung ergibt sich durch rechtsassoziative Bindung des Typkonstruktors (->). Beachte aber, dass (a -> b) -> c nicht das gleiche ist wie a -> b -> c oder a -> (b -> c)!

Es wäre also unabhängig von der Definition von add sinnvoll, folgendes zu schreiben:

```
derive (add 2)
```

Wird eine Funktion auf "zu wenige" Argumente appliziert, nennt man dies partielle Applikation. Die partielle Applikation wird syntaktisch einfach möglich durch Currying.

Currying geht auf Haskell B. Curry und Schönfinkel zurück, die in den 40er Jahren unabhängig voneinander folgende Isomorphie festgestellt haben:

$$[A \times B \to C] \simeq [A \to (B \to C)]$$

Mit Hilfe von partieller Applikation lassen sich nun eine Reihe von Funktionen definieren:

- take 42 :: [a] -> [a] liefert die bis zu 42 ersten Elemente einer Liste.
- (+) 1 :: Int -> Int ist die Inkrementfunktion.

Bei Operatoren bieten die sog. Sections eine zusätzliche, verkürzte Schreibweise:

- (1+) steht für die Inkrementfunktion.
- (2-) steht für \x -> 2-x.
- (/2) steht für $\x -> x/2$.
- (-2) steht aber nicht für x -> x-2, da der Compiler hier das Minus-Zeichen nicht vom unären Minus unterscheiden kann.

Somit ist bei Operatoren auch eine partielle Applikation auf das zweite Argument möglich:

$$(/b)$$
 a = $(a/)$ b = a / b

Die Reihenfolge der Argumente ist wegen partieller Applikation also eine Designentscheidung, aber mit λ -Abstraktion und der Funktion flip bei der partiellen Anwendung in anderer Reihenfolge noch veränderbar.

1.5.3 Generische Programmierung

Wir betrachten die folgenden Funktionen incList und codeStr:

Dann wird codeStr "Informatik" ausgewertet zu "Jogpsnbujl". Wir können beobachten, dass es sich bei incList und codeStr um fast identische Definitionen handelt, die sich nur in der Funktion unterscheiden, die auf die Listenelemente angewandt wird.

Die Verallgemeinerung ist die Funktion map:

Damit lassen sich incList und codeStr viel einfacher ausdrücken:

```
incList = map (+1)
codeStr = map code
```

Wir betrachten zwei weitere Beispiele: Eine Funktion, die die Summe aller Zahlen in einer Liste liefert, und eine Funktion, die zur Eingabekontrolle die Summe der ASCII-Werte einer Zeichenkette berechnet:

```
\begin{array}{lll} \text{sum} & :: & [\text{Int}] & \to & \text{Int} \\ \\ \text{sum} & [] & = & 0 \\ \\ \text{sum} & (\text{x:xs}) = \text{x} + \text{sum xs} \\ \\ \\ \text{checkSum} & :: & \text{String} & \to & \text{Int} \\ \\ \text{checkSum} & "" & = & 1 \\ \\ \text{checkSum} & (\text{c:cs}) = & \text{ord} & \text{c} + & \text{checkSum} & \text{cs} \\ \end{array}
```

Findet sich hier ebenfalls ein gemeinsames Muster? Ja! Beide Funktionen lassen sich viel einfacher mit der mächtigen Funktion foldr ausdrücken:

```
foldr :: (a \rightarrow b \rightarrow b) \rightarrow b \rightarrow [a] \rightarrow b

foldr _ e [] = e

foldr f e (x:xs) = f x (foldr f e xs)

sum = foldr (+) 0

checkSum = foldr (\c res \rightarrow ord c + res) 1
```

Zum Verständnis von foldr hilft die folgende Sichtweise: Die an foldr übergebene Funktion vom Typ (a -> b -> b) wird als Ersatz für den Listenkonstruktor (:) in der Liste eingesetzt, und das übergebene Element vom Typ b als Ersatz für die leere Liste []. Man beachte: Der Typ der übergebenen Funktionen passt zum Typ von (:).

So entsprechen sich also die folgenden Ausdrücke:

```
foldr f e [1,2,3]
= foldr f e ((:) 1 ((:) 2 ((:) 3 [])))
= (f 1 (f 2 (f 3 e)))
```

Das allgemeine Vorgehen beim Entwerfen solcher Funktionen ist das Folgende: Suche ein allgemeines Schema und realisiere es durch funktionale Parameter.

Ein weiteres Schema kennen wir ist die Funktion filter, die Elemente mit einer bestimmten Eigenschaft aus einer Liste filtert:

```
\begin{array}{lll} \mbox{filter} \ :: \ (\mbox{a} \ \rightarrow \ \mbox{Bool}) \ \rightarrow \ \mbox{[a]} \ \rightarrow \ \mbox{[a]} \\ \mbox{filter} \ \_ \ \mbox{[]} &= \ \mbox{[]} \\ \mbox{filter} \ \mbox{p} \ (\mbox{x:xs}) \ | \ \mbox{p} \ \mbox{x} &= \ \mbox{x} : \ \mbox{filter} \ \mbox{p} \ \mbox{xs} \\ \mbox{|} \ \mbox{otherwise} \ = \ \mbox{filter} \ \mbox{p} \ \mbox{xs} \\ \end{array}
```

Diese können wir zum Beispiel verwenden, um eine Liste in eine Menge umzuwandeln, also um alle doppelten Einträge zu entfernen:

```
\begin{array}{lll} \text{nub} & :: & [\text{Int}] & \rightarrow & [\text{Int}] \\ \text{nub} & [] & = & [] \\ \text{nub} & (\text{x:xs}) & = & \text{x} & : & \text{nub} & (\text{filter} & (/= & \text{x}) & \text{xs}) \end{array}
```

Mit Hilfe von filter können wir sogar Listen mittels Quicksort sortieren:

```
qsort :: [Int] \rightarrow [Int]
qsort [] = []
qsort (x:xs) = qsort (filter (<= x) xs) ++ [x] ++ qsort (filter (> x) xs)
```

Auch filter kann mit Hilfe von foldr definiert werden:

```
filter p = foldr (\xspacex ys \to if p x then x:ys else ys) []
```

In der Tat ist foldr ein sehr allgemeines Skelett, es entspricht dem Katamorphismus der Kategorientheorie.

foldr hat manchmal aber auch Nachteile: So führt

```
foldr (+) 0 [1,2,3] = 1 + (2 + (3 + 0))
```

zu einer sehr großen Berechnung, die zunächst auf dem Stack aufgebaut und erst zum Schluss ausgerechnet wird.

Eine bessere Lösung finden wir mit Hilfe der Akkumulatortechnik:

```
sum xs = sum' xs 0 where sum' :: [Int] \rightarrow Int \rightarrow Int sum' [] s = s sum' (x:xs) s = sum' xs (x + s)
```

Damit wird ein Aufruf von sum [1,2,3] ersetzt durch ((0 + 1) + 2) + 3, was direkt ausgerechnet werden kann.

Aber auch das ist als fold-Variante möglich:

```
\texttt{foldl} \; :: \; (\texttt{a} \; \rightarrow \; \texttt{b} \; \rightarrow \; \texttt{a}) \; \rightarrow \; \texttt{a} \; \rightarrow \; [\texttt{b}] \; \rightarrow \; \texttt{a}
```

```
foldl _ e [] = e
foldl f e (x:xs) = foldl f (f e x) xs
```

Damit wird ein Aufruf von foldl f e $(x_1:x_2:...:x_n:[])$ ersetzt durch f ... (f (f e x_1) x_2) ... x_n

Jetzt können wir sum natürlich wieder viel einfacher definieren:

```
sum = foldl (+) 0
```

1.5.4 Kontrollstrukturen

Viele der Kontrollstrukturen, die wir aus anderen Programmiersprachen kennen, lassen sich auch in Haskell modellieren. Wir betrachten zum Beispiel die while-Schleife:

```
x = 1;
while x < 100
do
  x = 2*x
od</pre>
```

Eine while-Schleife besteht im Allgemeinen aus:

- dem Zustand vor der Schleife (Anfangswert)
- einer Bedingung
- einem Rumpf für die Zustandsänderung

In Haskell sieht das wie folgt aus:

```
while :: (a \rightarrow Bool) \rightarrow (a \rightarrow a) \rightarrow a \rightarrow a while p f x | p x = while p f (f x) | otherwise = x
```

Dann wird while (<100) (2*) 1 ausgewertet zu 128.

Man beachte, dass es sich hierbei um keine Spracherweiterung handelt! Diese Kontrollstruktur ist nichts anderes als eine Funktion, ein Bürger erster Klasse.

1.5.5 Funktionen als Datenstrukturen

Was sind Datenstrukturen? Abstrakt betrachtet sind Datenstrukturen Objekte mit bestimmten Operationen:

- Konstruktoren (wie (:) oder [])
- Selektoren (wie head oder tail, und pattern matching)
- Testfunktionen (wie null, und pattern matching)
- Verknüpfungen (wie ++)

Wichtig ist dabei die Funktionalität, also die Schnittstelle, nicht die Implementierung. Eine Datenstruktur entspricht somit einem Satz von Funktionen.

Als Beispiel möchten wir Felder mit beliebigen Elementen in Haskell implementieren.

Die Konstruktoren haben folgenden Typ:

```
emptyArray :: Array a putIndex :: Array a \rightarrow Int \rightarrow a \rightarrow Array a
```

Wir benötigen nur einen einzigen Selektor:

```
\mathtt{getIndex} :: \mathtt{Array} \ \mathtt{a} \ 	o \ \mathtt{Int} \ 	o \ \mathtt{a}
```

Nun wollen wir diese Schnittstelle implementieren. Dies können wir sehr einfach realisieren, in dem wir ein Feld nicht mit Hilfe anderer Datenstrukturen, wie z.B. Listen oder Bäume, implementieren, sondern ein Feld als Funktion implementieren. Die Umsetzung dieser Idee sieht dann zum Beispiel so aus:

Der Vorteil dieser Implementierung ist ihre konzeptionelle Klarheit: Sie entspricht genau der Spezifikation. Ihr Nachteil liegt darin, dass die Zugriffszeit abhängig von der Anzahl der vorangegangenen putIndex-Aufrufe ist.

1.5.6 Wichtige Funktionen höherer Ordnung

Eine wichtige Funktion höherer Ordnung ist die Komposition von Funktionen (.):

(.) :: (b
$$\rightarrow$$
 c) \rightarrow (a \rightarrow b) \rightarrow a \rightarrow c (f . g) x = f (g x)

Eine weitere ist die bereits erwähnte Funktion flip, mit deren Hilfe die Reihenfolge der Parameter einer Funktion vertauscht werden kann:

Diese kann man zum Beispiel auf die Funktion map anwenden, um die bearbeitende Liste zuerst angeben zu können:

```
(flip map) :: [a] \rightarrow (a \rightarrow b) \rightarrow [b] (flip map) [1,2] :: (Int \rightarrow b) \rightarrow [b]
```

Zwei weitere interessante Funktionen höherer Ordnung sind die Funktionen curry und uncurry. Diese erlauben die Anwendung von Funktionen, die auf Tupeln definiert sind, auf einzelne Elemente, und umgekehrt:

```
curry :: ((a, b) \rightarrow c) \rightarrow a \rightarrow b \rightarrow c
curry f x y = f (x, y)
uncurry :: (a \rightarrow b \rightarrow c) \rightarrow (a, b) \rightarrow c
uncurry f (x, y) = f x y
```

Zuletzt betrachten wir noch die Funktion const, die zwei Argumente nimmt und das erste zurückgibt:

```
const :: a \rightarrow b \rightarrow a const x _ = x
```

1.6 Typklassen und Überladung

Wir betrachten die Funktion elem, die überprüft, ob ein Element in einer Liste enthalten ist:

```
elem x [] = False
elem x (y:ys) = x == y \mid\mid elem x ys
```

Wie sind nun mögliche Typen von elem? Zum Beispiel:

```
\begin{array}{cccc} \text{Int} & \to & [\text{Int}] & \to & \text{Bool} \\ \text{Bool} & \to & [\text{Bool}] & \to & \text{Bool} \\ \text{Char} & \to & \text{String} & \to & \text{Bool} \end{array}
```

Leider ist "a -> [a] -> Bool" kein korrekter Typ, da ein beliebiger Typ a zu allgemein ist: a beinhaltet z.B. auch Funktionen, auf denen Gleichheit nur schwer definiert werden kann (und in Haskell nicht allgemein korrekt definierbar ist). Wir benötigen also eine Einschränkung auf Typen, für die die Gleichheit auf Werten definiert ist. Diese können wir in Haskell so ausdrücken:

```
elem :: Eq a \Rightarrow a \rightarrow [a] \rightarrow Bool
```

"Eq a" nennt man einen *Typconstraint*, der a einschränkt. Möchte man mehrere Typconstraints angeben, muss man diese durch Kommata getrennt in Klammern einfassen. Die Klasse Eq ist in Haskell wie folgt definiert:

```
class Eq a where (==), (/=) :: a \rightarrow a \rightarrow Bool
```

In einer *Klasse* werden mehrere Funktionen zusammengefasst, die für alle Instanzen dieser Klasse (d.h. Typen) definiert sein müssen. Bei Eq sind das zum Beispiel die Funktionen (==) und (/=).

Typen können als *Instanzen* einer Klasse definiert werden, in dem man die Implementierung der Funktionen der Klasse angibt:

Dann ist (==) und (/=) für den Typ Tree verwendbar und wir können z.B. die obige Funktion elem auch auf Listen vom Elementtyp Tree anwenden.

Man kann auch polymorphen Typen zu Instanzen einer Klasse machen. Dann muss man eventuell auch Typconstraints bei der Instanzdefinition angeben, wie das folgende Beispiel zeigt:

```
data Tree a = Empty | Node (Tree a) a (Tree a)
instance Eq a => Eq (Tree a) where
...<wire oben>...
```

Beachte: So werden unendlich viele Typen zu Instanzen der Klasse Eq.

1.6.1 Vordefinierte Funktionen in einer Klasse

Die Definition von (/=) wird in fast jeder Instanzdefinition so wie oben aussehen.

Deshalb ist häufig eine Vordefinition in der Klassendefinition sinnvoll, welche aber in der Instanzdefinition überschrieben werden kann oder sogar muss:

```
class Eq a where (==), (/=) :: a \rightarrow a \rightarrow Bool
```

```
x1 == x2 = not (x1 /= x2)

x1 /= x2 = not (x1 == x2)
```

1.6.2 Vordefinierte Klassen

Für manche Typen ist es sinnvoll, eine totale Ordnung auf den Werten dieser Typen zu definieren. Diese finden wir in Haskell in einer Erweiterung von Eq:

```
data Ordering = LT | EQ | GT class Eq a => Ord a where compare :: a \rightarrow a \rightarrow Ordering (<), (<=), (>=), (>) :: a \rightarrow a \rightarrow Bool max, min :: a \rightarrow a \rightarrow a ... -- vordefinierte Implementierungen
```

Eine minimale Instanzdefinition benötigt zumindest compare oder (<=).

Weitere vordefinierte Klassen sind Num, Show und Read:

- Num: stellt Zahlen zum Rechnen dar ((+) :: Num a => a -> a -> a)
- Show: zum Verwandeln von Werten in Strings (show :: Show a => a -> String)
- Read: zum Konstruieren von Werten aus Strings (read :: Read a => String ->
 a)

Noch mehr vordefinierte Klassen werden im Master-Modul "Funktionale Programmierung" vorgestellt.

Automatische Instantiierung vordefinierter Klassen (außer Num) erreicht man mittels deriving ($\kappa_1, ..., \kappa_n$) hinter der Datentypdefinition.

Aufgabe: Überprüfen Sie die Typen aller in der Vorlesung definierten Funktionen auf ihren allgemeinsten Typ! Diese lauten zum Beispiel:

```
(+) :: Num a => [a] \rightarrow [a] nub :: Eq a => [a] \rightarrow [a] qsort :: Ord a => [a] \rightarrow [a]
```

1.6.3 Die Klasse Read

Die Klasse Show dient zur textuellen Ausgabe von Daten. Um Daten zu lesen, d.h. aus einem String einen Wert zu erhalten, muss man einen String "parsen", was eine schwierigere Aufgabe ist. Glücklicherweise gibt es auch hierzu eine vordefinierte Klasse. Allerdings muss man zur Benutzung etwas genauer verstehen, wie man Strings parsen kann.

Wir betrachten folgende Typdefinition, die den Typ von Funktionen zum Parsen von Strings in Werte definiert:

```
type ReadS a = String \rightarrow [(a,String)]
```

Was hat man sich hier beim Rückgabetyp von ReadS gedacht? Der erste Teil des Tupels ist der eigentliche Ergebniswert des Parsers, der zweite Teil ist der noch zu parsende Reststring: Betrachtet man zum Beispiel den String "Node Empty 42 Empty", so wird schnell klar, dass nach dem Lesen der Anfangszeichenkette Node ein Baum folgen muss. Dann möchten wir den verbleibenden, noch zu parsenden Reststring erhalten, um ihn später zu betrachten.

Falls außerdem mehrere Ergebnisse möglich sind, werden diese als Liste zurückgegeben. Lässt sich der übergebene String nicht parsen, so ist der zurückgegebene Wert die leere Liste

Das kann in der Anwendung so aussehen:

```
class Read a where readsPrec :: Int \rightarrow ReadS a readList :: ReadS [a] -- vordefiniert
```

Dann sind zwei Funktionen reads und read wie folgt definiert:

Mittels reads kann man also einen String in einen Wert umwandeln und dabei prüfen, ob die Eingabe syntaktisch korrekt war. read kann man dagegen verwenden, wenn man sicher ist, dass die Eingabe syntaktisch korrekt ist.

Einige Auswertungen von Aufrufen von reads und read sehen dann zum Beispiel so aus:

```
= error: no parse
reads "3,'a')" :: [(Int,String)]
= [(3,",'a'")]
```

1.7 Lazy Evaluation

Wir betrachten das Haskell-Programm

```
f x = 1
h = h
```

und den Ausdruck f h: Dann kann stets zuerst das f ausgewertet werden, was zum Ergebnis 1 führt, oder es wird zunächst versucht, h auszuwerten - was nie terminiert.

Nicht jeder Berechnungspfad terminiert also. Wir unterscheiden zwei ausgezeichnete Reduktionen:

- leftmost-innermost (LI): applikative Ordnung (strikte Funktionen)
- leftmost-outermost (LO): Normalordnung (nicht-strikte Funktionen)

Ein Vorteil der LO-Reduktion liegt darin, dass sie berechnungsvollständig ist: Alles, was irgendwie berechnet werden kann, wird auch berechnet. Allerdings kann LO auch ineffizient sein, da Berechnungen verdoppelt werden können.

Kann LO trotzdem auch in der Praxis Vorteile bringen? Ja! Sie bietet

- Vermeidung überflüssiger (ggf. unendlicher) Berechnungen
- Rechnen mit unendlichen Datenstrukturen

Zum Beispiel definiert folgende Funktion from die unendliche Liste natürlicher Zahlen, die mit n beginnt:

```
from :: Num a => a \rightarrow [a]

from n = n : from (n + 1)

take :: Int \rightarrow [a] \rightarrow [a]

take n _{-} | n <= 0 = []

take _{-} [] = []

take n (x:xs) = x : take (n - 1) xs
```

take 3 (from 1) wird ausgewertet zu [1,2,3], denn LO liefert:

```
take 1 (from 1)
= take 1 (1:from 2)
= 1 : take 0 (from 2)
= 1 : []
```

Der Vorteil liegt in der Trennung von Kontrolle (take 3) und Daten (from 1).

Als weiteres Beispiel betrachten wir die Primzahlberechnung mittels Sieb des Eratosthenes. Die Idee lautet wie folgt:

- 1. Betrachte die Liste aller Zahlen größer oder gleich 2.
- 2. Streiche alle Vielfachen der ersten (Prim-)Zahl.
- 3. Das erste Listenelement ist eine Primzahl. Mache bei 2. mit der Restliste weiter.

Dies lässt sich in Haskell zum Beispiel so implementieren:

```
sieve :: [Int] \rightarrow [Int] sieve (p:xs) = p : sieve (filter (\x \rightarrow x 'mod' p > 0) xs) primes :: [Int] primes = sieve (from 2)
```

Das Argument von sieve ist eine Eingabeliste, die mit einer Primzahl beginnt und in der alle Vielfachen kleinerer Primzahlen fehlen. Das Ergebnis ist eine Liste aller Primzahlen! Jetzt liefert ein Aufruf von take 10 primes die ersten zehn Primzahlen:

```
[2,3,5,7,11,13,17,19,23,29]
```

Und mit Hilfe von (!!) können wir uns die zehnte Primzahl direkt ausgeben lassen: primes!!9 wird ausgewertet zu 29.

Die Programmierung mit unendlichen Datenstrukturen kann auch als Alternative zur Akkumulatortechnik verwendet werden. Wir nehmen dazu als Beispiel die Fibonaccifunktion. Um die n-te Fibonaccizahl zu erhalten, erzeugen wir die Liste aller Fibonaccizahlen und schlagen das n-te Element nach:

```
fibgen :: Int \rightarrow Int \rightarrow [Int] fibgen n1 n2 = n1 : fibgen n2 (n1 + n2) fibs :: [Int] fibs = fibgen 0 1 fib :: Int \rightarrow Int fib n = fibs !! n
```

Dann wird fib 10 ausgewertet zu 34.

Ein Nachteil der LO-Strategie bleibt jedoch: Berechnungen können dupliziert werden. Wir betrachten erneut die einfache Funktion double:

```
double x = x + x
```

Übergeben wir dieser Funktion jetzt double 3 als Argument, dann sieht die Auswertung nach der LI-Strategie so aus:

```
double (double 3)
= double (3 + 3)
= double 6
= 6 + 6
= 12
```

Nach der LO-Strategie ergibt sich stattdessen:

```
double (double 3)
= double 3 + double 3
= (3 + 3) + double 3
= 6 + double 3
= 6 + (3 + 3)
= 6 + 6
= 12
```

Wegen der offensichtlichen Ineffizienz verwendet keine reale Programmiersprache die LO-Strategie.

Eine Optimierung der Strategie führt zur Lazy-Auswertung, bei der statt Termen Graphen reduziert werden. Variablen des Programms entsprechen dann Zeigern auf Ausdrücke, und die Auswertung eines Ausdrucks gilt für alle Variablen, die auf diesen Ausdruck verweisen: dies bezeichnet man als sharing. Man kann sich das Verhalten auch durch eine Normalisierung des Programms erklären, bei der für jeden Teilausdruck eine Variable eingeführt wird. Für obiges Beispiel sieht das aus wie folgt:

```
double x = x + x

main = let y = 3
    z = double y
    in double z
```

Dann verläuft die Auswertung so, wie auf Abbildung 1.3 dargestellt. Die schwarzen Linien zeigen dabei jeweils einen Reduktionsschritt an, blaue Linien sind Zeiger auf Ausdrücke.

Formalisiert wurde diese Strategie im Jahre 1993 von Launchbury [4]. Die Lazy-Auswertung ist optimal bzgl. Länge der Auswertung: Es erfolgt keine überflüssige Berechnung wie bei der LI-Strategie, und keine Duplikation wie bei der LO-Strategie. Allerdings benötigt sie manchmal viel Speicher.

In der Programmiersprache Haskell finden wir diese Lazy-Auswertung, in den Sprachen ML, Erlang, Scheme und Lisp finden wir hingegen die LI-Strategie.

Ein weiterer Vorteil der Lazy-Auswertung ist die schöne Komponierbarkeit von Funktionen: Angenommen, wir hätten eine Generator-Funktion, z.B. vom Typ -> String, und

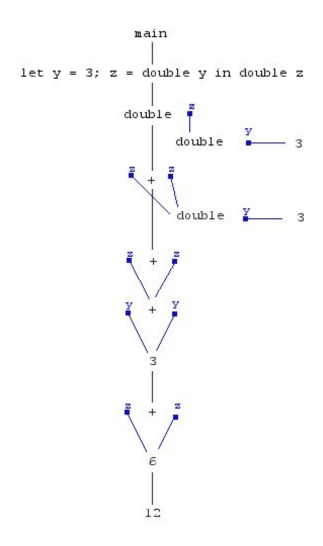


Abbildung 1.3: Sharing bei lazy evaluation

eine Konsumenten-Funktion, z.B. vom Typ String -> Datei.

Durch laziness entstehen hierbei keine großen Zwischendatenstrukturen, sondern nur die Teile, welche zur gegebenen Zeit benötigt werden, und auch diese werden danach direkt wieder freigegeben.

Haskell erlaubt auch zyklische Datenstrukturen wie z.B. die Liste

ones = 1 : ones

Diese kann sogar mit konstantem Speicherbedarf dargestellt werden.

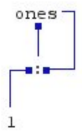


Abbildung 1.4: Zyklische Liste ones

1.8 Ein- und Ausgabe

Haskell ist eine reine funktionale Sprache, d.h. Funktionen haben keine Seiteneffekte. Wie kann Ein- und Ausgabe in solch eine Sprache integriert werden?

Die erste Idee lautet: Wie in anderen Sprachen (z.B. ML, Erlang oder Scheme) trotzdem als Seiteneffekte.

```
main = let str = getLine
    in putStr str
```

Hier soll getLine eine Zeile von der Tastatur einlesen und putStr einen String auf der Standardausgabe ausgeben. Was könnte der Typ von main oder putStr sein?

In Haskell haben wir als kleinsten Typ () (sprich: unit), dessen einziger Wert ()::() ist (entspricht void in Sprachen wie Java). Hat main aber als Ergebnistyp (), dann ist wegen laziness doch eigentlich keine Ein- oder Ausgabe notwendig, um das Ergebnis () berechnen zu können...

Deshalb muss putStr als Seiteneffekt den übergebenen String ausgeben, bevor das Ergebnis () zurückgegeben wird.

Wir betrachten ein weiteres Beispiel:

```
main = let x = putStr "Hi"
    in x; x
```

Hier soll; bewirken, dass Hi zweimal hintereinander ausgegeben wird. Das Problem dabei ist jedoch, dass wegen der laziness x nur einmal berechnet wird, was wiederum bedeutet, dass der Seiteneffekt, die Ausgabe, nur einmal durchgeführt wird.

Ein weiteres Problem ergibt sich bei folgendem häufigen Szenario:

Hier verhindert die laziness die gewünschte Eingabereihenfolge. All diese Probleme werden in Haskell mit Monaden gelöst.

1.8.1 I/O-Monade

Die Ein- und Ausgabe erfolgt in Haskell nicht als Seiteneffekt. Stattdessen liefern I/O-Funktionen eine Aktion zur Ein- oder Ausgabe als Ergebnis, also als Wert. Zum Beispiel ist

```
putStr "Hi"
```

eine Aktion, welche Hi auf die Standardausgabe schreibt, wenn diese ausgeführt wird.

Eine Aktion ist im Prinzip eine Abbildung vom Typ

```
World \rightarrow (a, World)
```

wobei World den gesamten gegenwärtigen Zustand der "äußeren Welt" beschreibt. Eine Aktion nimmt also den aktuellen Zustand der Welt und liefert einen Wert (z.B. die gelesene Eingabe) und einen veränderten Weltzustand. Wichtig ist die Tatsache, dass die Welt nicht direkt zugreifbar ist. Daher wird dieser Typ auch abstrakt mit "IO a" bezeichnet.

Ausgabeaktionen verändern nur die Welt und geben nichts zurück. Aus diesem Grund haben diese den Typ IO (). Es gibt z.B. die folgenden vordefinierten Ausgabeaktionen:

```
putStr :: String \rightarrow IO () putChar :: Char \rightarrow IO ()
```

IO-Aktionen sind wie alle anderen Funktionen auch "first class citizens", sie können damit z.B. in Datenstrukturen gespeichert werden. Ein interaktives Programm definiert somit konzeptuell eine große IO-Aktion, welche auf die initiale Welt beim Programmstart angewendet wird und abschließend eine veränderte Welt liefert:

```
main :: IO ()
```

Das Zusammensetzen von IO-Aktionen erreicht man mit dem Sequenzoperator

```
(>>) :: IO () \rightarrow IO () \rightarrow IO ()
```

Dann sind äquivalent:

```
main = let l = repeat (putStr "Hi")
in l !! 0 >> l !! 42
```

Hier liefert repeat :: a -> [a] eine unendliche Liste mit identischen Elementen (dem Argument von repeat), also hier mit der übergebenen Aktion als Elemente.

Man kann die IO-Aktionen mit rein funktionalen Berechnungen wie üblich kombinieren. Wir können z.B. die Ergebnisse von Berechnungen ausgeben:

```
fac :: Int \rightarrow Int fac n = if n == 0 then 1 else n * fac (n - 1) main = putStr (show (fac 42)) main = print (fac 42)
```

Dabei ist print eine Funktion, die einen übergebenen Wert zuerst in eine Zeichenkette umwandelt und dann auf die Standardausgabe schreibt:

```
print :: Show a => a \rightarrow IO ()
print x = putStr (show x) >> putChar '\n'
```

Wir betrachten noch ein Beispiel: Folgende Definitionen von putStr sind äquivalent.

```
putStr :: String \rightarrow IO ()
putStr "" = return ()
putStr (c:cs) = putChar c >> putStr cs

putStr = foldr (\c \rightarrow (putChar c >>)) (return ())
```

return () ist hier sozusagen die "leere IO-Aktion", die nichts macht und nur ihr Argument zurück gibt:

```
\texttt{return} \; :: \; \texttt{a} \; \to \; \texttt{IO} \; \, \texttt{a}
```

Zur Eingabe von Daten gibt es entsprechende Aktionen, bei denen der Typ des Rückgabewertes dem Typ der Eingabedaten entspricht:

```
getChar :: IO Char
getLine :: IO String
```

Wie kann das Ergebnis einer IO-Aktion in einer nachfolgenden IO-Aktion weiter verwendet werden? Hierzu verwendet man den "Bind-Operator":

```
(>>=) :: IO a \rightarrow (a \rightarrow IO b) \rightarrow IO b
```

In der Verwendung sieht das zum Beispiel so aus:

```
getChar >>= putChar
```

Hier hat getChar den Typ IO Char, putChar hat den Typ Char -> IO (): Also hat getChar »= putChar den Typ IO (). Es liest ein Zeichen ein und gibt es wieder aus. Als nächstes möchten wir eine ganze Zeile einlesen:

Wenn man genauer hinsieht, dann ähnelt die Zeichenfolge

```
... >>= \ ...
```

einer Zuweisung in einer imperativen Sprache, nur dass die linke und die rechte Seite vertauscht sind. Aus diesem Grund hat man zur besseren Lesbarkeit eine spezielle Notation eingeführt.

1.8.2 do-Notation

```
Mit do { a_1;...;a_n } oder do a_1 \vdots a_n
```

(man beachte die Layout-Regel nach dem do!) steht eine alternative, "imperative" Notation zur Verfügung. Hierbei steht " $p <-e_1$; e_2 " für den Bind-Aufruf

```
e_1 >>= \propty p \rightarrow e_2
```

Damit können wir die Operation getLine auch wie folgt definieren:

1.8.3 Ausgabe von Zwischenergebnissen

Wir möchten eine Funktion schreiben, die die Fakultät berechnet, und dabei alle Zwischenergebnisse der Berechnung ausgibt. Dies ist möglich, wenn wir die Funktion zu einer IO-Aktion umformulieren.

Die Verwendung sieht dann so aus:

```
> main
n: 6
(0,1)
(1,1)
(2,2)
(3,6)
(4,24)
(5,120)
Factorial: 720
```

Aber solche Programme sollte man vermeiden! Es ist immer besser, Ein- und Ausgabe auf der einen Seite und Berechnungen auf der anderen Seite zu trennen. Als gängiges Schema hat sich etabliert:

```
main = do input <- getInput
    let res = computation input
    print res</pre>
```

Hier ist die Zeile let res = computation input eine rein funktionale Berechnung. Das let benötigt im do-Block kein in.

1.9 List Comprehensions

Haskell stellt noch ein wenig syntaktischen Zucker für Listendefinitionen zur Verfügung: So lässt sich die Liste der ganzen Zahlen von eins bis vier in Haskell mit [1..4] beschrei-

ben. Man kann auch die Obergrenze weglassen und erhält eine unendliche Liste, wie z.B. in "take 10 [1..]". Man kann auch die ersten beiden Listenelement vorgeben, um einen anderen Abstand als +1 zu verwenden. Zum Beispiel wird [3,1..] zu der unendlichen Liste ausgewertet, die mit drei beginnt und dann immer mit dem Vorvorgänger fortfährt: [3,1,-1,-3,-5,...].

Wir können sogar Listen mit einer an die Mathematik angelehnten Notation beschreiben: So liefert der Ausdruck

$$[(i,j) | i \leftarrow [1..3], j \leftarrow [2,3,4], i \neq j]$$

die Liste [(1,2),(1,3),(1,4),(2,3),(2,4),(3,2),(3,4)]. Erlaubt sind dabei Generatoren wie i <- [1..3] und boolesche Bedingungen wie i /= j. Auch let ist erlaubt. Somit liefert

$$[[0..n] \mid n \leftarrow [0..]]$$

alle endlichen Anfangsfolgen der Menge der natürlichen Zahlen.

Abschließend betrachten wir noch eine andere Definition der Funktion concat, die aus einer Liste von Listen eine Ergebnisliste mit deren Einträgen macht:

```
concat :: [[a]] \rightarrow [a] concat xss = [y | ys <- xss, y <- ys]
```

2 Einführung in die Logikprogrammierung

2.1 Motivation

Die Logikprogrammierung hat eine ähnliche Motivation wie die funktionale Programmierung:

- Abstraktion von der konkreten Ausführung eines Programms auf dem Rechner
- Programme als mathematische Objekte, aber hier: Relationen statt Funktionen
- Computer soll Lösungen finden (und nicht nur einen Wert berechnen)

Im Vergleich zur funktionalen Programmierung zeichnet sich die Logikprogrammierung durch folgende Eigenschaften aus:

- weniger Aussagen über die Richtung von Berechnungen/Daten
- Spezifikation von Zusammenhängen (Relationen) zwischen Objekten
- flexible Benutzung der Relationen

Beispiel: Verwandtschaftsbeziehungen

Als Einstiegsbeispiel möchten wir einmal Verwandschaftsbeziehungen implementieren. Ziel ist die Berechnung von Antworten auf Fragen wie

"Wer ist die Mutter von Monika?"

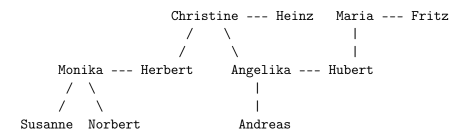
"Welche Großväter hat Andreas?"

"Ist Monika die Tante von Andreas?"

und ähnliche andere Fragen. Unser konkretes Beispiel sieht so aus:

- Christine ist verheiratet mit Heinz.
- Christine hat zwei Kinder: Herbert und Angelika.
- Herbert ist verheiratet mit Monika.
- Monika hat zwei Kinder: Susanne und Norbert.
- Maria ist verheiratet mit Fritz.
- Maria hat ein Kind: Hubert.
- Angelika ist verheiratet mit Hubert.
- Angelika hat ein Kind: Andreas.

Graphisch kann man dies wie folgt darstellen, wobei waagerechte Verbindungen für *verheiratet* und vertikale Verbindungen für *Mutter-Kind-*Beziehungen stehen:



In der funktionalen Programmiersprache Haskell lässt sich dieser Sachverhalt zum Beispiel wie folgt modellieren: Personen modellieren wir als Datentyp (man könnte stattdessen auch String o.ä. nehmen):

```
data Person = Christine | Heinz | Maria | ... | Andreas
```

Die "verheiratet"-Beziehung definieren wir als Funktion

Die "Mutter-Kind"-Beziehung definieren wir als Funktion

Aus diesen grundlegenden Beziehungen können wir weitere allgemeine Beziehungen ableiten:

Der Vater ist der Ehemann der Mutter (in einer streng katholischen Verwandtschaft!):

```
vater :: Person \rightarrow Person vater kind = ehemann (mutter kind)
```

Die Enkel-Großvater-Beziehung ist im Allgemeinen eine Relation:

```
grossvater :: Person \rightarrow Person \rightarrow Bool grossvater e g | g == vater (vater e ) = True | g == vater (mutter e) = True
```

Jetzt finden sich schnell Antworten auf Fragen wie "Wer ist Vater von Norbert?" oder "Ist Heinz Großvater von Andreas?":

- > vater Norbert
 Herbert
- > grossvater Andreas Heinz
 True

Folgende Fragen kann unser Programm aber nicht direkt beantworten:

- 1. Welche Kinder hat Herbert?
- 2. Welche Großväter hat Andreas?
- 3. Welche Enkel hat Heinz?

Dies wäre möglich, falls Variablen in Ausdrücken zulässig wären:

- 1. vater $k == \text{Herbert} \rightarrow k = \text{Susanne oder } k = \text{Norbert}$
- 2. grossvater Andreas $g \rightsquigarrow g$ = Heinz oder g = Fritz
- 3. grossvater e Heinz \rightsquigarrow e = Susanne oder e = Norbert oder e = Andreas

Genau dies ist in Logiksprachen wie Prolog erlaubt. Diese haben folgende Charakteristik:

- "Freie" ("logische") Variablen sind in Ausdrücken (und Regeln) erlaubt
- Berechnung von *Lösungen*, d.h. Werte für freie Variablen, so dass Ausdruck berechenbar ("beweisbar")
- Problem: Wie findet man konstruktiv die Lösungen? \rightarrow später
- Berechnungsprinzip: Schlussfolgerungen aus gegebenen Wissen ziehen

Ein *Prolog-Programm* ist eine Menge von Fakten und Regeln für Prädikate, wobei Prädikate Aussagen über die Objekte sind. Eine *Aussage* wiederum besteht aus

- 1. der Art der Aussage (Eigenschaft): 3 ist Primzahl
- 2. den beteiligten Objeken: 3 ist Primzahl.

Diese gibt man in Prolog in der Standardpräftxschreibweise an:

```
name(objekt_1,...,objekt_n)
```

- z.B. primzahl(3) oder ehemann(monika, herbert). Dabei ist folgendes zu beachten:
 - 1. Alle Namen (auch Atome genannt) werden klein geschrieben.
 - 2. Die Reihenfolge der Objekte in einer Aussage ist relevant.
 - 3. Vor der öffnenden Klammer darf kein Leerzeichen stehen.
 - 4. Es gibt auch andere Schreibweisen (Operatoren, später).

Als Fakten bezeichnen wir Aussagen, die als richtig angenommen werden. Syntaktisch werden diese durch einen Punkt und ein whitespace (Leerzeichen, Zeilenvorschub) am Ende abgeschlossen:

```
ehemann(christine, heinz).
ehemann(maria, fritz).
ehemann(monika, herbert).
ehemann(angelika, hubert).

mutter(herbert, christine).
mutter(angelika, christine).
mutter(hubert, maria).
mutter(susanne, monika).
mutter(norbert, monika).
mutter(andreas, angelika).
```

Fakten alleine sind nicht ausreichend, denn sie entsprechen einem Notizbuch oder einer relationalen Datenbank. Für komplexere Probleme benötigen wir Regeln oder Schlussfolgerungen zur Ableitung neuer richtiger Aussagen:

Wenn Aussage1 und Aussage2 richtig sind, dann ist Aussage3 richtig.

Dies schreiben wir in Prolog folgendermaßen:

```
Aussage3: - Aussage1, Aussage2.
```

Hier steht das Komma "," für das logische Und (\land) , ":-" steht für einen Schlussfolgerungspfeil (\Leftarrow) .

So lautet zum Beispiel die Regel "Der Vater von Susanne ist Herbert, falls Herbert Ehemann von Monika und Monika Mutter von Susanne ist." in Prolog:

```
vater(susanne,herbert) :-
   ehemann(monika,herbert),
   mutter(susanne,monika).
```

Diese Regel ist natürlich sehr speziell, aber Prolog erlaubt hier zum Glück eine Verallgemeinerung. Wir geben unbekannte Objekte statt fester Namen an: *Variablen*. Hierbei ist zu beachten:

- Variablen beginnen mit einem Großbuchstaben
- Variablen stehen für beliebige andere Objekte
- Regeln oder Fakten mit Variablen repräsentieren unendlich viele Regeln

Mit Variablen können wir z.B. folgende allgemeine Regeln für Vater- und Großvaterbeziehungen formulieren:

Variablen in Regeln haben die folgende Bedeutung: die Regeln sind richtige Schlussfolgerungen für alle Werte, die wir an Stelle der Variablen einsetzen (ähnlich wie bei Gleichungsdefinitionen in Haskell).

Anfragen

Fakten und Regeln zusammen entsprechen dem Wissen über ein Problem. Nachdem wir diese eingegeben haben, können wir Anfragen an das Prolog-System stellen: Anfragen sind Aussagen, deren Wahrheitsgehalt geprüft werden soll.

```
?- vater(norbert,herbert).
yes
?- vater(andreas,herbert).
no
```

Mittels Variablen in Anfragen können wir nun unser Wissen flexibel verwenden. Variablen in Anfragen haben die Bedeutung: Für welche Werte an Stelle der Variablen ist die Aussage richtig?

Die Anfrage "Wer ist der Mann von monika?" kann so formuliert werden:

```
?- ehemann(monika,Mann).
Mann = herbert
```

Und die Anfrage "Welche Enkel hat Heinz?" so:

```
?- grossvater(Enkel,heinz).
Enkel = susanne
```

Die Eingabe eines Semikolons ";" fordert das Prolog-System auf, weitere Lösungen zu suchen:

```
?- grossvater(Enkel,heinz).
Enkel = susanne ;
Enkel = norbert ;
Enkel = andreas ;
no
```

Hier gibt das Prolog-System mit einem "no" zu verstehen, dass keine weiteren Lösungen gefunden wurden.

Zusammenfassung: Begriffe der Logikprogrammierung:

Ein Logikprogramm besteht also im Wesentlichen aus den folgenden Bestandteilen:

- Atome (elementare Objekte)
- Fakten (gültige Aussagen)

- Regeln (wenn-dann-Aussagen)
- Anfragen (Ist eine Aussage gültig?)
- Variablen (Für welche Werte ist eine Aussage gültig?)

Eine Eigenschaft oder Beziehung kann sowohl mit Fakten als auch mit Regeln definiert werden. Daher nennt man Fakten und Regeln auch *Klauseln* für diese Eigenschaft oder Beziehung. Allgemein nennt man letzteres auch *Prädikat* (angewendet auf Objekte: entweder wahr oder falsch) oder *Relation*.

Soweit ist Prolog das, was man mit der Prädikatenlogik 1. Stufe beschreiben kann. Es gibt Konstanten, Prädikate, Variablen (Funktionen) und Quantifizierung über Individualvariablen (um genau zu sein: Logikprogrammierung basiert auf einer Teilmenge der Prädikatenlogik 1. Stufe). Da aber die Prädikatenlogik 1. Stufe nicht entscheidbar ist, kann es für jedes leistungsfähige Beweissystem eine Menge von Klauseln geben, bei denen eine bestimmte Anfrage nicht mit yes oder no beantwortet werden kann. Dies bedeutet, dass auch Prolog-Programme nicht in jedem Fall terminieren. Die genaue Auswertungsstrategie von Prolog wird später vorgestellt.

2.2 Syntax von Prolog

Wie in jeder Programmiersprache sind Objekte in Prolog entweder elementar (d.h. Zahlen oder Atome) oder strukturiert. Zur genauen Definition der Syntax zeichnen wir vier Kategorien von Zeichenmengen aus:

```
Großbuchstaben: A B ... Z Kleinbuchstaben: a b ... z
```

Ziffern: 0 1 ... 9

Sonderzeichen: + - * / < = > ' \ : . ? @ # \$ & ^ ~

Dann sind Prolog-Objekte, auch Terme genannt, wie folgt aufgebaut:

Zahlen sind Folgen von Ziffern (oder Gleitkommazahlen in üblicher Syntax)

Atome bilden unzerlegbare Prolog-Objekte:

- Folge von Kleinbuchstaben, Großbuchstaben, Ziffern, "_ ", beginnend mit einem Kleinbuchstaben; oder
- Folge von Sonderzeichen; oder
- beliebige Sonderzeichen, eingefasst in ', z.B. 'ein Atom!'; oder
- "Sonderatome" (nicht beliebig verwendbar): , ; ! []

Konstanten sind Zahlen oder Atome.

Strukturen entstehen durch Zusammenfassung mehrerer Objekte zu einem. Eine Struktur besteht aus:

- Funktor (entspricht Konstruktor)
- Komponenten (beliebige Prolog-Objekte)

Ein Beispiel für eine Struktur: datum(1,6,27). Hier bezeichnet datum den Funktor, 1, 6 und 27 sind die Komponenten. Zwischen Funktor und Komponenten darf kein Leerzeichen stehen.

Strukturen können auch geschachtelt werden:

```
person(fritz,meier,datum(1,6,27))
```

Der Funktor einer Struktur ist dabei relevant: datum(1,6,27) ist nicht das Gleiche wie zeit(1,6,27).

Listen

Listen sind wie in Haskell die wichtigste Strukturierungsmöglichkeit für eine beliebige Anzahl von Objekten. *Listen* sind in Prolog induktiv definiert durch:

- leere Liste: []
- Struktur der Form . (E,L), wobei E das erste Element der Liste darstellt und L die Restliste.

Eine Liste mit den Elementen a, b und c könnte also so aussehen:

```
.(a, .(b, .(c,[])))
```

Auch in Prolog gibt es Kurzschreibweisen für Listen: $[E_1, E_2, ..., E_n]$ steht für eine Liste mit den Elementen $E_1, E_2, ..., E_n$, [E|L] steht für . (E,L).

Die folgenden Listen sind also äquivalent:

```
.(a,.(b,.(c,[])))
[a,b,c]
[a|[b,c]]
[a,b|[c]]
```

Texte werden in Prolog durch Listen von ASCII-Werten beschrieben: Der Text "Prolog" entspricht also der Liste [80,114,111,108,111,103].

Operatoren

Auch in Prolog gibt es *Operatoren*: So lässt sich "Die Summe von 1 und dem Produkt von 3 und 4" beschreiben durch die Struktur +(1,*(3,4)). Doch es gibt auch die natürliche Schreibweise: 1+3*4 beschreibt also das Gleiche.

Die Operatorschreibweise von Strukturen sieht in Prolog so aus:

- 1. Strukturen mit einer Komponente
 - a) Präfixoperator: -2 entspricht -(2)
 - b) Postfixoperator: 2 fak fak entspricht fak(fak(2))

- 2. Strukturen mit zwei Komponenten
 - a) Infixoperator: 2+3 entspricht +(2,3)

Bei Infixoperatoren entsteht natürlich sofort das Problem der Eindeutigkeit:

- 1-2-3 kann interpretiert werden als
 - "-(-(1,2),3)": dann ist "-" linksassoziativ
 - "-(1,-(2,3))": dann ist "-" rechtsassoziativ
- 12/6+1
 - +(/(12,6),1): "/" bindet stärker als "+"
 - /(12,+(6,1)): "+" bindet stärker als "/"

Der Prolog-Programmierer kann selbst Operatoren definieren. Dazu muss er Assoziativität und Bindungsstärke angeben. Dabei verwendet man die *Direktive* ":- op(...)" (genaueres kann man im Prolog-Handbuch nachlesen). Die üblichen mathematischen Operatoren wie z.B. + - * sind bereits vordefiniert. Natürlich ist es auch immer möglich, Klammern zu setzen: 12/(6+1).

Variablen

Variablen in Prolog werden durch eine Folge von Buchstaben, Ziffern und _, beginnend mit einem Großbuchstaben oder _ beschrieben:

- datum(1,4,Jahr) entspricht allen ersten Apriltagen
- [a|L] entspricht der Liste mit a als erstem Element
- [A,B|L] entspricht allen mindestens zwei-elementigen Listen

Variablen können in einer Anfrage oder Klausel auch mehrfach Auftreten: So entspricht [E,E|L] allen Listen mit mindestens zwei Elementen, wobei die ersten beiden Elemente identisch sind.

Auch Prolog bietet anonyme Variablen: _ repräsentiert ein Objekt, dessen Wert nicht interessiert. Hier steht jedes Vorkommen von _ für einen anderen Wert. Als Beispiel greifen wir auf unser Verwandschaftsbeispiel zurück:

```
istEhemann(Person) :- ehemann(_, Person).
```

Die Anfrage ?- mutter(_,M). fragt das Prolog-System nach allen Müttern.

Jede Konstante, Variable oder Struktur in Prolog ist ein *Term*. Ein *Grundterm* ist ein Term ohne Variablen.

Rechnen mit Listenstrukturen

Wir betrachten nun ein Beispiel zum Rechnen mit Listenstrukturen. Unser Ziel ist es, ein Prädikat member (E,L) zu definieren, das wahr ist, falls E in der Liste L vorkommt.

Wir müssen unser Wissen über die Eigenschaften von member als Fakten und Regeln ausdrücken. Eine intuitive Lösung wäre, hierfür viele Regeln anzugeben:

- Falls E erstes Element von L ist, dann ist member(E,L) wahr.
- Falls E zweites Element von L ist, dann ist member(E,L) wahr.
- Falls E drittes Element von L ist, dann ist member(E,L) wahr.
- . . .

Da dies zu unendlich vielen Regeln führen würde, können wir uns auch folgendes überlegen:

member(E,L) ist wahr, falls E das erste Element von L ist oder im Rest von L vorkommt.

In Prolog können wird dies einfach wie folgt ausdrücken:

```
member(E,[E|_]).

member(E,[_|R]) :- member(E,R).
```

Nun können wir Anfragen an das Prolog-System stellen:

```
?- member(X,[1,2,3]).
X=1 ;
X=2 ;
X=3 ;
no
```

Gleichheit von Termen

Wir betrachten einmal *Gleichheit von Termen* etwas genauer. Vergleichsoperatoren in Sprachen wie Java oder Haskell, z.B. ==, beziehen sich immer auf die Gleichheit nach dem Ausrechnen der Ausdrücke auf beiden Seiten. In Prolog bezeichnet = hingegen die strukturelle Termgleichheit: Es wird nichts ausgerechnet!

```
?- 5 = 2+3.
no
?- datum(1,4,Jahr) = datum(Tag,4,2009).
Jahr = 2009
Tag = 1
```

2.3 Elementare Programmiertechniken

In diesem Kapitel zeigen wir einige grundlegende logische Programmiertechniken.

2.3.1 Aufzählung des Suchraumes

Beim Färben einer Landkarte mit beispielsweise vier Ländern hat man die vier Farben rot, gelb, grün und blau zur Verfügung und sucht eine Zuordnung, bei der aneinandergrenzende Länder verschiedene Farben haben. Die vier Länder seien wie folgt angeordnet:

- L1 grenzt an L2 und L3.
- L2 grenzt an L1, L3 und L4.
- L3 grenzt an L1, L2 und L4.
- L4 grenzt an L2 und L3.

Graphisch:

L1	L2	L4
	L3	

Was wissen wir über das Problem?

1. Es stehen vier Farben zur Verfügung:

```
farbe(rot).
farbe(gelb).
farbe(gruen).
farbe(blau).
```

2. Jedes Land hat eine dieser Farben:

```
faerbung(L1,L2,L3,L4) :- farbe(L1),farbe(L2),farbe(L3),farbe(L4).
```

3. Wann sind zwei Farben verschieden?

```
verschieden(rot,gelb).
verschieden(rot,gruen).
verschieden(rot,blau).
...
verschieden(gruen,blau).
```

4. Korrekte Lösung: Aneinandergrenzende Länder haben verschiedene Farben:

```
korrekteFaerbung(L1,L2,L3,L4) :-
   verschieden(L1,L2),
   verschieden(L1,L3),
   verschieden(L2,L3),
   verschieden(L2,L4),
   verschieden(L3,L4).
```

5. Gesamtlösung des Problems:

```
?- faerbung(L1,L2,L3,L4), korrekteFaerbung(L1,L2,L3,L4).
L1 = rot
L2 = gelb
L3 = gruen
L4 = rot
```

Wir wollen das obige Beispiel einmal analysieren. Dieses Beispiel ist typisch für die Situation, dass man nicht weiß, wie man eine Lösung auf systematischem Weg erhält. Um in diesem Fall mit Hilfe der Logikprogrammierung zu einer Lösung zu kommen, benötigen wir die folgenden Dinge:

- Angabe der potentiellen Lösungen (faerbung): Wir beschreiben die Struktur möglicher Lösungen.
- Charakterisierung der korrekten Lösungen

(weitere Lösungen durch Eingabe von ";")

• Gesamtschema:

```
loesung(L) :- moeglicheLoesung(L), korrekteLoesung(L).
```

Dieses Schema wird *generate-and-test* genannt.

Die Komplexität hängt im Wesentlichen von der Menge der möglichen Lösungen ab (auch Suchraum genannt). In diesem Beispiel gibt es $4^4 = 256$ mögliche Lösungen. Dies ist in diesem Fall akzeptabel, aber manchmal kann dies auch wesentlich schlimmer sein.

Sortieren von Zahlen

Um einzusehen, dass die Komplexität auch sehr groß werden kann, betrachten wir als nächstes Beispiel das Sortieren von Zahlen, sortiere (UL, SL). Hierbei sei UL eine Liste von Zahlen und SL eine sortierte Variante von UL.

Wann ist eine Liste sortiert? D.h. was sind korrekte Lösungen?
 Wenn jedes Element kleiner oder gleich dem nachfolgenden ist.

Ausgedrückt in Prolog-Standardoperationen auf Listen (hier ist das Prädikat x = < y erfüllt, wenn die Werte von x und y Zahlen sind, die in der kleiner-gleich Beziehung stehen):

```
sortiert([]).
sortiert([_]).
sortiert([E1,E2|L]) :- E1 =< E2, sortiert([E2|L]).</pre>
```

2. Was sind mögliche Lösungen?

Die sortierte Liste SL ist eine Permutation von UL. Eine Permutation enthält die gleichen Elemente aber eventuell in einer anderen Reihenfolge. Wir definieren Per-

mutation durch Streichen von Elementen:

```
perm([],[]).
perm(L1,[E|R2]) :- streiche(E,L1,R1),perm(R1,R2)
```

Definition von streiche darüber, ob das zu streichende Element im Kopf der Liste vorhanden ist oder nicht:

```
streiche(E,[E|R],R).
streiche(E,[A|R],[A|RohneE]) :- streiche(E,R,RohneE).
```

3. Nach dem Schema erhalten wir folgende Gesamtlösung:

4. Diese logische Spezifikation ist ausführbar:

```
?- sortiere([3,1,4,2,5],SL). SL = [1,2,3,4,5]
```

Die Komplexität dieses Beispiels liegt für eine n-elementige Liste in der Größenordnung O(n!), denn eine n-elementige Liste hat n! mögliche Permutationen. Dies bedeutet, dass für eine Liste mit zehn Elementen es bereits 3.628.800 mögliche Lösungen gibt. Daher ist diese Lösung für die Praxis unbrauchbar.

In solchen Fällen hilft nur eine genauere Problemanalyse (Entwicklung von besseren Verfahren, z.B. Sortieralgorithmen) weiter.

2.3.2 Musterorientierte Wissensrepräsentation

Ein typisches Beispiel für musterorientiere Wissensrepräsentation ist die Listenverarbeitung. Häufig reicht hier eine einfache Fallunterscheidung, im Fall von Listen unterscheiden wir die Fälle der leeren und nicht-leere Liste. Daraus resultiert ein kleiner, möglicherweise sogar ein-elementiger Suchraum.

Als Beispiel betrachten wir das Prädikat append(L1,L2,L3), das zwei Listen L1 und L2 zu einer Liste L3 konkatenieren soll. Genauer soll gelten:

```
\begin{array}{lll} \texttt{append(L1,L2,L3)} & \Longleftrightarrow \\ \texttt{L1} = [a_1,\ldots,a_m] & \land & \texttt{L2} = [b_1,\ldots,b_n] & \land & \texttt{L3} = [a_1,\ldots,a_m,b_1,\ldots,b_n] \end{array}
```

Wir können dies durch Fallunterscheidung über die Struktur der ersten Liste L1 definieren:

1. Wenn L1 leer ist, dann ist L3 gleich L2.

2. Wenn L1 nicht leer ist, dann ist das erste Element von L3 gleich dem ersten Element von L1 und die Restliste von L3 ist die Konkatenation der Elemente der Restliste von L1 und L2.

In Prolog können wir dies so ausdrücken:

```
append([],L,L).
append([E|R],L,[E|RL]) :- append(R,L,RL).
```

Dieses Prädikat ist *musterorientiert* definiert: Die erste Klausel ist nur für leere Listen L1 anwendbar, die zweite nur für nicht-leere Listen. Bei gegebener Liste L1 passt also nur eine Klausel.

Berechnungsbeispiel:

Anmerkungen:

- Der Suchraum ist ein-elementig.
- Die Berechnung ist vollkommen deterministisch.
- Die Vearbeitungsdauer ist linear abhängig von der Eingabe.

2.3.3 Verwendung von Relationen

Häufig sind die zu lösenden Probleme funktionaler Natur: n Eingabewerten soll ein Ausgabewert zugeordnet werden. Mathematische Schreibweise:

$$\begin{array}{ccc} f: M_1 \times \dots \times M_n & \to & M \\ (x_1, \dots, x_n) & \mapsto & y \end{array}$$

Die Implementierung von Funktionen ist in Prolog in Form von Relationen möglich: die Relation $f(X_1, X_2, ..., X_n, Y)$ ist genau dann erfüllt, wenn Y der Ergebniswert bei Eingabe von $X_1, ..., X_n$ von f ist.

Die Definition dieser Relation erfolgt durch Klauseln, nicht durch einen funktionalen Ausdruck! Dies hat wichtige Konsequenzen, denn in Prolog kann man diese Relation auf verschiedene Arten verwenden.

Benutzung als Funktion: x_i sind feste Werte, und für das Ergebnis Y setzen wir eine Variable ein:

```
?- f(x_1,...,x_n,Y).
Y = y
```

Genauso gut kann man die Definition aber auch als Umkehrfunktion bzw. -relation verwenden, in dem wir den "Ergebniswert" vorgeben, d.h. nun ist y ein fester Wert und X_i sind Variablen:

```
?- f(X_1,...,X_n,y).

X_1 = x_1

...

X_n = x_n
```

Konsequenz: Programmiert man eine Funktion in Prolog, so hat man auch die Umkehrfunktion bzw. -relation zur Verfügung.

Die Anwendung des obigen append als Funktion sieht so aus:

```
?- append([1,2],[3,4],L).
L = [1,2,3,4]
```

Und als Umkehrfunktion lässt sich append wie folgt verwenden:

```
?- append(X,[3,4],[1,2,3,4]).
X = [1,2]
?- append([a], Y, [a,b,c]).
y = [b,c]
```

Wir können es sogar als Umkehrrelation benutzen, um z.B. eine Liste zu zerlegen:

```
?- append(X,Y,[1,2]).
X = []
Y = [1,2];
X = [1]
Y = [2];
X = [1,2]
Y = [];
no
```

Diese Flexibilität lässt sich ausnutzen, um neue Funktionen und Relationen zu definieren: Anhängen eines Elementes an eine Liste:

```
anhang(L, E, LundE) :- append(L, [E], LundE).
```

Letztes Element einer Liste:

```
letztes(L,E) :- append(_,[E],L). % letztes Element einer Liste
```

Ist ein Element in einer Liste enthalten?

Wir merken uns also für die Logikprogrammierung:

append(T,L2,TL2).

- Denke in Relationen (Beziehungen) statt in Funktionen!
- Alle Parameter sind gleichberechtigt (keine Ein-/Ausgabeparameter)!
- Nutze vorhandene Prädikate! Achte bei neuen Prädikaten auf Allgemeinheit bzw. andere Anwendungen.

2.4 Programmieren mit Constraints

Die ursprüngliche Motivation für die Einführung der Constraint-Programmierung war die unvollständige Arithmetik, die in Prolog vorhanden ist. Aus diesem Grund schauen wir uns zunächst diese an.

2.4.1 Arithmetik in Prolog

Da Prolog eine universelle Programmiersprache ist, kann man natürlich auch in Prolog mit arithmetischen Ausdrücken rechnen. Ein arithmetischer Ausdruck Arithmetik (Prolog) ist eine Struktur mit Zahlen und Funktoren wie beispielsweise + - * / oder mod. Vordefiniert ist zum Beispiel das Prädikat is(X,Y), wobei is auch Infixoperator ist. "X is Y" ist gültig oder beweisbar, falls

- 1. Y ein (zum Zeitpunkt des Beweises) variablenfreier arithmetischer Ausdruck ist, und
- 2. X=Z gilt, wenn Z der ausgerechnete Wert von Y ist.

Beispiele:

```
?- 16 is 5*3+1.
yes
?- X is 5*3+1.
```

```
X = 16
?- 2+1 is 2+1.
```

Arithmetische Vergleichsprädikate:

Bei arithmetischen Vergleichen in Prolog werden beide Argumente vor dem Vergleich mit is ausgewertet:

Prädikat	Bedeutung	
X =:= Y	Wertgleichheit	
X =\= Y	Wertungleichheit	
X < Y	kleiner	
X > Y	größer	
X >= Y	größer oder gleich	
X =< Y	kleiner oder gleich	

Eine Definition der Fakultätsfunktion in Prolog sieht also wie folgt aus:

Bei der Verwendung der Arithmetik in Prolog ist allerdings zu beachten, dass das is-Prädikat partiell ist: Ist bei "X is Y" das Y kein variablenfreier arithmetischer Ausdruck, dann wird die Berechnung mit einer Fehlermeldung abgebrochen. Daher ist die Reihenfolge bei der Verwendung von is wichtig:

```
?- X=2, Y is 3+X. % links-rechts-Auswertung Y = 5  X = 2  ?- Y is 3 + X, X = 2. 
 ERROR: is/2: Arguments are not sufficiently instantiated
```

Die Arithmetik in Prolog ist also logisch unvollständig:

```
?- 5 is 3+2.
yes
?- X is 3+2.
X = 5
?- 5 is 3+X.
ERROR: is/2: Arguments are not sufficiently instantiated
```

Eine globale Konsequenz der Benutzung dieser Arithmetik ist, dass Prolog-Programme mit Arithmetik häufig nur noch in bestimmten Modi ausführbar sind. Eine mögliche Lösung für dieses Problem ist die nachfolgend diskutierte Constraint-Programmierung (Constraint Logic Programming, CLP).

2.4.2 Constraint-Programmierung mit Zahlen

Als Verbesserung des obigen Problems der einfachen Prolog-Arithmetik kann man spezielle Verfahren zur Lösung arithmetischer (Un-)Gleichungen in das Prolog-System integrieren: das $Gau\beta$ sche Eliminationsverfahren für Gleichungen, und das Simplexverfahren für Ungleichungen.

Arithmetische Contraints sind Gleichungen und Ungleichungen zwischen arithmetischen Ausdrücken. Die Erweiterung von Logiksprachen um arithmetische (und auch andere Arten von) Constraints wird Constraint Logic Programming (CLP) genannt. Dieses ist zwar kein Standard in Prolog, aber in vielen Systemen realisiert. In Sicstus-Prolog oder SWI-Prolog (Version 5.6.x) wird es einfach als Bibliothek dazugeladen:

```
:- use_module(library(clpr)).
```

Alle arithmetischen Constraints werden in geschweifte Klammern eingeschlossen:

```
?- \{8 = Y + 3.5\}.

Y = 4.5

?- \{Y = < 3, 2 + X >= 0, Y - 5 = X\}.

X = -2.0,

Y = 3.0
```

Beispiel: Schaltkreisanalyse

Das Ziel ist die Analyse von Spannung und Strom in elektrischen Schaltkreisen. Als erstes müssen wir Schaltkreise als Prolog-Objekte darstellen:

- wider(R): Widerstand vom Wert R
- reihe(S1,S2): Reihenschaltung der Schaltkreise S1 und S2
- parallel(S1,S2): Parallelschaltung der Schaltkreise S1 und S2

Die Analyse implementieren wir als Relation sk(S,V,I): Diese steht für einen Schaltkreis S mit Spannung V und Stromdurchfluss I. Die Definition dieses Prädikats erfolgt durch jeweils eine Klausel für jede Art des Schaltkreises, d.h. bei Widerständen Anwendung des Ohmschen Gesetzes und bei Parallel- und Reihenschaltung Anwendung der Kirchhoffschen Gesetze:

```
:- use_module(library(clpr)).
% OHMsches Gesetz
sk(wider(R),V,I) :- {V = I * R}.
```

```
% KIRCHHOFFsche Gesetze
sk(reihe(S1,S2),V,I) :-
    {I = I1, I = I2, V = V1 + V2},
    sk(S1,V1,I1),
    sk(S2,V2,I2).

sk(parallel(S1,S2),V,I) :-
    {I = I1 + I2, V = V1, V = V2},
    sk(S1,V1,I1),
    sk(S2,V2,I2).
```

Nun können wir die Stromstärke bei einer Reihenschaltung von Widerständen berechnen:

```
?- sk(reihe(wider(180), wider(470)), 5, I).

I = 0.00769
```

Das System kann uns auch die Relation zwischen Widerstand und Spannung in einer Schaltung ausgeben:

```
?- sk(reihe(wider(R), reihe(wider(R), wider(R))), V, 5). { V = 15.0 * R }
```

Beispiel: Hypothekenberechnung

Für die Beschreibung aller nötigen Zusammenhänge beim Rechnen mit Hypotheken verwenden wir folgende Parameter:

- P: Kapital
- T: Laufzeit in Monaten
- IR: monatlicher Zinssatz
- B: Restbetrag
- MP: monatliche Rückzahlung

Die Zusammenhänge lassen sich nun wie folgt in CLP ausdrücken:

Jetzt kann das Prolog-System für uns die monatliche Rückzahlung einer Hypothek bei einer gegebenen Laufzeit ausrechnen:

```
?- mortgage(100000, 180, 0.01, 0, MP). MP = 1200.17
```

Oder wir fragen das System, wie lange wir eine Hypothek zurückzahlen müssen, wenn wir die monatliche Rückzahlung festhalten:

```
?- mortgage(100000, T, 0.01, 0, 1400). T = 125.901
```

Es kann uns sogar die Relation zwischen dem aufgenommenen Kapital, der monatlichen Rückzahlung und dem Restbetrag ausgeben:

```
?- mortgage(P, 180, 0.01, B, MP). { P = 0.166783 * B + 83.3217 * MP }
```

CLP ist also eine Erweiterung der Logikprogrammierung. Es ersetzt Terme durch Contraint-Strukturen, Datentypen mit festgelegter Bedeutung, und enthält Lösungsalgorithmen für diese Constraints.

Ein konkretes Beispiel ist $CLP(\mathcal{R})$ für die reellen Zahlen:

- Struktur: Terme, reelle Zahlen und arithmetische Funktionen
- Contraints: Gleichungen und Ungleichungen mit arithmetischen Ausdrücken
- Lösungsalgorithmen: Termunifikation, Gauß'sche Elimination und Simplexverfahren

Weitere Constraint-Strukturen existieren für:

- Boolesche Ausdrücke (A and (B or C)): relevant für Hardwareentwurf und -verifikation
- unendliche zyklische Bäume
- Listen
- endliche Bereiche, welche zahlreiche Anwendungen Operations Research finden: für Planungsaufgaben wie zum Beispiel die Maschinenplanung für die Fertigung, die Containerbeladung, die Flughafenabfertigung, und andere

Da die Constraint-Struktur der endlichen endliche Bereiche (finite domains) für die Praxis die wichtigsten Anwendungen hat, betrachten wir die Sprache CLP(FD) nun genauer.

2.4.3 Constraint-Programmierung über endlichen Bereichen

CLP(FD) ist eine Erweiterung der Logikprogrammierung mit Constraints über endlichen Bereichen (finite domains):

- Struktur: endliche Mengen/Bereiche, dargestellt durch eine endliche Menge ganzer Zahlen
- Elementare Contraints: Gleichungen, Ungleichungen, Elementbeziehungen
- Constraints: logische Verknüpfungen zwischen Constraints

- Lösungsalgorithmen: OR-Methoden zur Konsistenzprüfung (Knoten-, Kantenkonsistenz), d.h. es ist nicht sichergestellt, dass die Constraints immer erfüllbar sind, da ein solcher Test sehr aufwändig (NP-vollständig) wäre. Aus diesem Grund erfolgt die konkrete Überprüfung einzelner Lösungen durch Aufzählen (Prinzip: "constrainand-generate")
- Anwendungen: Lösen schwieriger kombinatorischer Probleme, z.B. Stundenplanerstellung, Personalplanung, Fertigungsplanung etc.

Industrielle Anwendungen im Bereich Planungs-/Optimierungsprobleme:

- Personalplanung (z.B. Lufthansa)
- Flottenplanung (z.B. SNCF, EDF)
- Produktionsplanung (z.B. Renault)
- Container-Verladung (z.B. Hongkong)
- Netzwerke (z.B. Gebäudeverkabelung)
- Krisenmanagementsysteme (Albertville'92)
- Planungen in großtechnischen Anlagen (Chemie, Öl, Energie)

Der Constraint-Löser für FD-Probleme nimmt nur Konsistenzprüfungen vor: Bei der Gleichung X = Y wird zum Beispiel geprüft, ob die Wertebereiche von X und Y nicht disjunkt sind. Aus diesem Grund sieht die allgemeine Vorgehensweise bei der CLP(FD)-Programmierung wie folgt aus:

- 1. Definiere den Wertebereich der FD-Variablen.
- 2. Beschreibe die Constraints, die diese Variablen erfüllen müssen.
- 3. Zähle die Werte im Wertebereich auf, d.h. belege FD-Variablen mit ihren konkreten Werten.

Der dritte Schritt ist hierbei wegen der Unvollständigkeit des Lösers notwendig. Trotz dieser Unvollständigkeit erhalten wir eine gute Einschränkung des Wertebereichs: So werden die Constraints

$$X \text{ in } 1..4, Y \text{ in } 3..6, X = Y$$

zusammengefasst zu "X in 3..4, Y in 3..4", und die Constraints

$$X \text{ in } 1..4, Y \text{ in } 3..6, Z \text{ in } 4..10, X = Y, Y = Z$$

ergeben "
$$X = 4$$
, $Y = 4$, $Z = 4$ ".

Aus diesem Grund werden in Schritt 3 in der Regel nur noch wenige Lösungen wirklich ausgetestet (im Gegensatz zum naiven "generate-and-test").

Die FD-Constraints in Prolog...

- sind kein Standard, aber häufig als Bibliotheken vorhanden
- \bullet haben bei verschiedenen Systemen einen unterschiedlichen Umfang (\sim in entsprechende Handbücher schauen)

• können hinzugeladen werden durch

- enthalten viele elementare Constraints, die mit einem # beginnen:
 - − X #= Y für Gleichheit
 - − X #\= Y für Ungleichheit
 - X #> Y für größer als
 - X #< Y, X #>= Y, X #=< Y,...
- und noch viel mehr (einige werden weiter unten im Beispiel erläutert)

Beispiel: Krypto-arithmetisches Puzzle

:- use_module(library(clpfd)).

Gesucht ist eine Zuordnung von Buchstaben zu Ziffern, so dass verschiedene Buchstaben verschiedenen Ziffern entsprechen und die folgende Rechnung stimmt:

```
SEND
+ MORE
-----
MONEY
```

Mit Sicstus-Prolog und CLP(FD) finden wir mit folgendem Programm eine Lösung:

Die Lösung sieht so aus:

```
?- puzzle([S,E,N,D,M,O,R,Y]).
S = 9, E = 5, N = 6, D = 7, M = 1, O = 0, R = 8, Y = 2
```

Da es noch keinen Standard für CLP-Sprachen gibt, benutzen unterschiedliche Systeme verschiedene Namen für die Basisconstraints. Daher geben wir im folgenden einige Hinweise zur CLP(FD)-Programmierung in Sicstus-Prolog und SWI-Prolog:

- Vor der Benutzung müssen die entsprechenden Bibliotheken geladen werden (s.o.).
- Zur Festlegung bzw. Einschränkung der Wertebereiche von Variablen gibt es zwei Constraints:
 - domain(Vs, Min, Max): Der Wertebereich aller Variablen in der Variablenliste Vs muss zwischen Min und Max (einschließlich) liegen.
 - X in Min...Max: Der Wertebereich der Variablen X muss zwischen Min und Max (einschließlich) liegen. Statt "Min..Max" sind auch eine Reihe anderer *Intervallausdrücke* erlaubt, wie z.B. Wertebereiche anderer Variablen, Durchschnitt, Vereinigung etc. (vgl. Sicstus-Prolog-Manual).
- Neben elementaren Constraints (z.B. Gleichheit, s.o.) gibt es eine Reihe komplexer kombinatorischer Constraints, wie z.B. all_different(Vs): die Werte aller Variablen in der Variablenliste Vs müssen paarweise verschieden sein. Z.B. ist all_different([X,Y,Z]) äquivalent zu

```
X \# = Y, Y \# = Z, X \# = Z
```

allerdings wird all_different([X,Y,Z]) anders abgearbeitet als die einzelnen Constraints, so dass der Constraint-Solver den Suchbereich mit all_different stärker einschränken kann.

• Es gibt eine Reihe vordefinierter Prädikate zum Aufzählen der Werte von FD-Variablen:

```
labeling([], Vs)
```

belegt nacheinander die Variablen in der Variablenliste Vs mit ihren Werten. Das erste Argument erlaubt dabei, zusätzliche Steuerungsoptionen anzugeben, womit man die Reihenfolge der Aufzählung beeinflussen kann (vgl. Sicstus-Prolog-Manual).

```
?- X in 3..4, Y in 4..5, labeling([], [X,Y]).
X = 3
Y = 4;
X = 3
Y = 5;
X = 4
Y = 4;
X = 4
Y = 5;
no
```

Das Aufzählen ist notwendig wegen der Unvollständigkeit des Constraint-Lösers. Z.B. liefert

```
?- X in 4..5, Y in 4..5, Z in 4..5, X \#= Y, Y \#= Z, X \#= Z. X in 4..5,
```

```
Y in 4..5, Z in 4..5
```

Auf Grund der paarweisen Constraints kann der Constraint-Löser keine weiteren Einschränkungen der Wertebereiche vornehmen. Beim konkreten Testen einzelner Werte wird dann aber festgestellt, dass es insgesamt keine Lösung gibt:

```
?- X in 4..5, Y in 4..5, Z in 4..5, X #\= Y, Y #\= Z, X #\= Z,
    labeling([], [X,Y,Z]).
no
```

Beispiel: 8-Damen-Problem

Das Ziel ist die Platzierung von acht Damen auf einem Schachbrett, so dass keine eine andere nach den Schachregeln schlagen kann. Klar ist: In jeder Spalte muss eine Dame sein; die wichtige Frage ist also: In welcher Zeile steht die k-te Dame?

Wie modellieren das Problem wie folgt: Jede Dame entspricht einer FD-Variablen mit einem Wert im Intervall [1..8], der Zeilennummer.

Wir formulieren folgende Constraints:

- Die Damen befinden sich in paarweise verschiedenen Zeilen, da sie sich sonst schlagen können.
- Die Damen dürfen sich auch in den Diagonalen nicht schlagen können.

Wir verallgemeinern das Problem auf ein $n \times n$ -Schachbrett:

```
queens(N,L) :-
    length(L,N),
                      % L ist Liste der Laenge N,
                      % d.h. L enthaelt N verschiedene Variablen
    domain(L, 1, N), % Wertebereich jeder Dame: [1..N]
                      % alle Damen sind sicher
    all_safe(L),
    labeling([], L).
all_safe([]).
all_safe([Q|Qs]) := safe(Q,Qs,1), all_safe(Qs).
safe(_, [], _).
safe(Q, [Q1|Qs], P) :-
    no_attack(Q,Q1,P),
   P1 #= P + 1,
    safe(Q,Qs,P1).
% Damen koennen waagerecht und diagonal schlagen
no_attack(Q, Q1, P) :-
```

```
Q #\= Q1,
Q #\= Q1 + P, % P ist der Spaltenabstand
Q #\= Q1 - P.
```

Nun liefert uns das Prolog-System für ein 4×4 -Schachbrett zum Beispiel zwei Lösungen:

```
?- queens(4,L).
L = [2,4,1,3];
L = [3,1,4,2]
```

Eine mögliche Lösung für ein 8×8 -Schachbrett lautet:

```
?- queens(8,L).
L = [1,5,8,6,3,7,2,4]
```

Obwohl es prinzipell $8^8 = 16.777.216$ potentielle Plazierungen für 8 Damen gibt, wird die letzte Lösung auf Grund der Einschränkungen der Bereiche durch die Propagation von Constraints in wenigen Millisekunden berechnet. Dies zeigt die Mächtigkeit der Constraint-Programmierung für komplexe kombinatorische Probleme.

Auch größere Werte für n können mittels FD-Constraints beliebig berechnet werden. Z.B. liefert

```
?- queens(16,L).

L = [1,3,5,2,13,9,14,12,15,6,16,7,4,11,8,10]
```

in wenigen Millisekunden. Bei größeren n macht sich dann schon die Rechenzeit bemerkbar. Z.B. dauert die Berechnung

```
?- queens(24,L).

L = [1,3,5,2,4,9,11,14,18,22,19,23,20,24,10,21,6,8,12,16,13,7,17,15]
```

schon einige Sekunden. Dies kann aber durch eine einfache Verbesserung beschleunigt werden. Das Aufzählungsprädikat

```
labeling([],Vs)
```

lässt im ersten Argument verschiedene Optionen zu, um die Reihenfolge der Aufzählung der Variablen zu beeinflussen. Ohne Angabe werden alle Variablen einfach nacheinander mit Werten aus ihrem Wertebereich belegt. Die Option "ff" ("first fail") belegt hingegen zuerst die Variablen mit dem kleinsten noch möglichen Wertebereich. Hierdurch werden i.allg. weniger Werte aufgezählt. Wenn wir also die Definition von "queens" abändern zu

```
queens(N,L) :-
    length(L,N),
    domain(L,1,N),
    all_safe(L),
```

dann dauert die Berechnung einer Lösung für n=24 auch nur noch Millisekunden, und selbst für n=100 erhält man eine Lösung in weniger als einer Sekunde, obwohl es prinzipiell $100^{100}=10^{200}$ potentielle Platzierungen für 100 Damen gibt! Zum Vergleich: das Universum ist ca. $4,3*10^{20}$ Millisekunden alt.

Weitere FD-Constraints

Weil FD-Constraints für viele Probleme verwendet werden können, bieten konkrete Implementierungen zahlreiche weitere spezielle FD-Constraints an, wie z.B. (in Sicstus-Prolog)

sum(Xs,Relation, Value) Dieses Constraint ist erfüllt, wenn die Summe der Variablen in der Liste Xs mit dem Wert Value in der FD-Relation Relation steht, z.B. ist

$$sum([X,Y,Z],\#=,4)$$

für die Belegung X=1, Y=2, Z=1 erfüllt.

serialized(Starts, Durations) Dieses Constraint ist erfüllt, wenn Starts eine Variablenliste mit Startzeitpunkten, Durations eine Variablenliste mit Zeitdauern ist, so dass die entsprechenden "Aufträge" sich nicht überlappen. Damit kann man z.B. Schedulingprobleme elegant ausdrücken.

Constraint-Programmierung in anderen Sprachen

Auf Grund der Möglichkeiten, mit Constraints Planungs- und Optimierungsprobleme auf einem hohen Niveau auszudrücken, gibt es auch Ansätze, Constraint-Programmierung außerhalb der Logikprogrammierung zu verwenden, obwohl die Logikprogrammierung die natürlichste Verbindung bildet. Zu diesen Ansätzen gehören z.B.

- spezielle Sprachen (z.B. OPL, Optimization Programming Language, von Pascal Van Hentenryck)
- Bibliotheken zur Nutzung von Constraint-Lösern aus konventionellen Sprachen wie C++ oder Java

2.5 Rechnen in der Logikprogramierung

Rechnen in Prolog entspricht im Wesentlichen dem Beweisen von Aussagen. Aber wie beweist Prolog Aussagen? Um das zu verstehen, betrachten wir zunächst ein einfaches Resolutionsprinzip.

Wir kennen die folgenden Elemente der Logikprogrammierung:

• Fakten sind beweisbare Aussagen.

- Regeln sind logische Schlussfolgerungen und haben die folgende Semantik: Wenn L: $L_1, ..., L_n$. eine Regel ist, und $L_1, ..., L_n$ beweisbar sind, dann ist auch L beweisbar. Diese Regel wird als modus ponens oder auch Abtrennungsregel bezeichnet.
- Anfragen sind zu überprüfende Aussagen mit der folgenden Semantik: Wenn ?- $L_1,...,L_n$. eine Anfrage ist, dann wird überprüft, ob $L_1,...,L_n$ mit den gegebenen Fakten und Regeln beweisbar ist.

Dies führt zu der folgenden Idee: Um die Aussage einer Anfrage zu überprüfen, suche eine dazu passende Regel und kehre den modus ponens um zum:

Einfaches Resolutionsprinzip: Reduziere den Beweis der Aussage L auf den Beweis der Aussagen $L_1, ..., L_n$, falls $L:-L_1, ..., L_n$ eine Regel ist. Hierbei werden Fakten als Regeln mit leerem Rumpf interpretiert.

Wir betrachten das folgende Beispiel:

```
ehemann(monika, herbert).
mutter(susanne, monika).
vater(susanne, herbert) :-
    ehemann(monika, herbert),
    mutter(susanne, monika).
```

Mittels des einfachen Resolutionsprinzips können wir folgende Ableitung durchführen:

Kann eine Anfrage in mehreren Schritten mittels des Resolutionsprinzips auf die leere Anfrage reduziert werden, dann ist die Anfrage beweisbar.

Unifikation

Das Problem ist häufig, dass die Regeln oft nicht "direkt" passen: So passt zum Beispiel die Regel

```
vater(K,V) :- ehemann(M,V), mutter(K,M).
nicht zu der Anfrage
?- vater(susanne, herbert).
```

Aber K und V sind Variablen, wir können also beliebige Objekte einsetzen. Wenn wir also K durch susanne und V durch herbert ersetzen, können wir die Regel und damit das Resolutionsprinzip anwenden.

Allgemein können wir die Ersetzung von Variablen in einem Term durch den Begriff einer Substitution präzisieren.

Definition 2.1 Eine Substitution ist eine Abbildung $\sigma: Terme \to Terme$, die Variablen durch Terme ersetzt, mit folgenden Eigenschaften:

- 1. Für alle Terme $f(t_1,...,t_n)$ gilt: $\sigma(f(t_1,...,t_n)) = f(\sigma(t_1),...,\sigma(t_n))$. σ ist struktur-erhaltend oder ein Homomorphismus. Diese Eigenschaft gilt analog für Literale.
- 2. Die Menge $\{X \mid X \text{ ist Variable mit } \sigma(X) \neq X\}$ ist endlich.

Daher ist σ eindeutig darstellbar als Paarmenge

$$\{X \mapsto \sigma(X) \mid X \neq \sigma(X), X \text{ ist Variable}\}$$

In unserem Beispiel sieht σ also so aus: $\sigma = \{K \mapsto \text{susanne}, V \mapsto \text{herbert}\}$. Die Anwendung der Substitution sieht dann so aus:

$$\sigma(\text{vater}(K,V)) = \text{vater}(\sigma(K),\sigma(V)) = \text{vater}(\text{susanne},\text{herbert})$$

Aber wir müssen auch die Variablen nicht nur in Regeln, sondern auch in Anfragen wie

?- ehemann(monika, M).

ersetzen können. Dazu Bedarf es der *Unifikation*: Terme müssen durch Variablenersetzung gleich gemacht werden. Für die Terme datum(Tag, Monat, 83) und datum(3, M, J) gibt es mehrere mögliche Substitutionen, die diese gleich machen:

$$\sigma_1 = \{Tag \mapsto 3, Monat \mapsto 4, M \mapsto 4, J \mapsto 83\}$$

$$\sigma_2 = \{ Tag \mapsto 3, Monat \mapsto M, J \mapsto 83 \}$$

Sowohl σ_1 als auch σ_2 machen Terme gleich, σ_1 ist aber spezieller.

Definition 2.2 (Unifikator) Eine Substitution σ heißt Unifikator für t_1 und t_2 , falls $\sigma(t_1) = \sigma(t_2)$. t_1 und t_2 heißen dann unifizierbar.

 σ heißt allgemeinster Unifikator (most general unifier (mgu)), falls für alle Unifikatoren σ' eine Substitution ϕ existiert mit $\sigma' = \phi \circ \sigma$, wobei die Komposition $\phi \circ \sigma$ definiert ist durch $\phi \circ \sigma(t) = \phi(\sigma(t))$.

Es ist wichtig, mit mgus zu rechnen: Wir erhalten weniger Beweise, und müssen also weniger suchen. Es stellt sich also die Frage: Gibt es immer mgus? Und wie kann man diese berechnen?

Die Antwort hat *Robinson* im Jahr 1965 [8] gefunden: es gibt immer mgus für unifizierbare Terme. Für ihre Berechnung definieren wir den Begriff der *Unstimmigkeitsmenge von Termen*:

Definition 2.3 Sind t, t' Terme, dann ist die Unstimmigkeitsmenge (disagreement set) ds(t, t') definiert durch:

- 1. Falls t = t': $ds(t, t') = \emptyset$
- 2. Falls t oder t' Variable und $t \neq t'$: $ds(t, t') = \{t, t'\}$
- 3. Falls $t = f(t_1, ..., t_n)$ und $t' = g(s_1, ..., s_m)$:
 - Falls $f \neq g$ oder $m \neq n$: $ds(t, t') = \{t, t'\}$
 - Falls f = g und m = n und $t_i = s_i$ für alle i < k und $t_k \neq s_k$: $ds(t, t') = ds(t_k, s_k)$

Intuitiv kann man diese Fallunterscheidung so begreifen: ds(t, t') enthält die Teilterme von t und t' an der linkesten Position, an denen t und t' verschieden sind.

Daraus ergibt sich unmittelbar der folgende Unifikationsalgorithmus.

Unifikationsalgorithmus:

Eingabe: Terme (Literale) t_0, t_1

Ausgabe: mgu σ für t_0, t_1 , falls diese unifizierbar sind, und "fail" sonst

- 1. $k := 0; \sigma_0 := \{\}$
- 2. Falls $\sigma_k(t_0) = \sigma_k(t_1)$, dann ist σ_k mgu
- 3. Falls $ds(\sigma_k(t_0), \sigma_k(t_1)) = \{x, t\}$ mit x Variable und x kommt nicht in t vor, dann: $\sigma_{k+1} := \{x \mapsto t\} \circ \sigma_k; \ k := k+1;$ gehe zu 2; sonst: "fail"

Wir wollen den Algorithmus einmal an einigen Beispielen nachvollziehen:

- 1. $t_0 = \text{ehemann(monika,M)}, t_1 = \text{ehemann(F,herbert)}$
 - $ds(t_0, t_1) = \{F, monika\}$
 - $\sigma_1 = \{ F \mapsto \mathtt{monika} \}$
 - $ds(\sigma_1(t_0), \sigma_1(t_1)) = \{M, herbert\}$
 - $\sigma_2 = \{ \mathtt{M} \mapsto \mathtt{herbert}, \mathtt{F} \mapsto \mathtt{monika} \}$
 - $ds(\sigma_2(t_0), \sigma_2(t_1)) = \emptyset$
 - $\Longrightarrow \sigma_2$ ist mgu
- 2. Das nächste Beispiel zeigt, wie die Unifikation auch fehlschlagen kann:

 $t_0 = equ(f(1),g(X)), t_1 = equ(Y,Y)$

- $ds(t_0, t_1) = \{Y, f(1)\}$
- $\sigma_1 = \{Y \mapsto f(1)\}$
- $ds(\sigma_1(t_0), \sigma_1(t_1)) = \{g(X), f(1)\}$
- ⇒ nicht unifizierbar
- 3. Ein letztes Beispiel soll den Sinn der Überprüfung von Schritt 3 zeigen, ob x nicht in t vorkommt:

$$t_0 = X, t_1 = f(X)$$

- $ds(t_0, t_1) = \{X, f(X)\}$
- ⇒ nicht unifizierbar, da X in f(X) vorkommt!

Die Abfrage in Punkt 3 des Algorithmus' heißt auch Vorkommenstest (occur check) und ist relevant für dessen Korrektheit. Viele Prolog-Systeme verzichten aber aus Gründen der Effizienz auf diesen Test, da er selten erfolgreich ist, d.h. es passiert bei den meisten praktischen Programmen nicht, dass auf Grund des Vorkommenstest eine Unifikation fehlschlägt. Theoretisch kann dies aber zu einer fehlerhaften Unifikation und zur Erzeugung zyklischer Terme führen.

Es gilt folgender Satz:

Satz 2.1 (Unifikationssatz von Robinson [8]) Seien t_0, t_1 Terme. Sind diese unifizierbar, dann gibt der obige Algorithmus einen mgu für t_0, t_1 aus. Sind sie es nicht, dann gibt er "fail" aus.

Beweis: Terminierung:

- 1. Ein Schleifendurchlauf erfolgt nur, falls $ds(\sigma_k(t_0), \sigma_k(t_1))$ mindestens eine Variable enthält.
- 2. In jedem Schleifendurchlauf wird eine Variable eliminiert (d.h. in $\sigma_{k+1}(t_i)$, i = 0, 1, kommt x nicht mehr vor).
- 3. Da in t_0 und t_1 nur endlich viele Variablen vorkommen, gibt es aufgrund von 1. und 2. nur endlich viele Schleifendurchläufe.
- ⇒ Algorithmus terminiert immer

Korrektheit:

- 1. Seien t_0 und t_1 nicht unifizierbar: Falls der Algorithmus in Schritt 2 anhält, dann sind t_0 und t_1 unifizierbar. Da der Algorithmus auf jeden Fall anhält und t_0 und t_1 nicht unifizierbar sind, muss der Algorithmus in Schritt 3 anhalten, d.h. es wird "fail" ausgegeben.
- 2. Seien t_0 und t_1 unifizierbar: Sei θ beliebiger Unifikator für t_0 und t_1 . Wir zeigen:

 $\forall k \geq 0 \; \exists \; \text{Substitution} \; \gamma_k \; \text{mit} \; \theta = \gamma_k \circ \sigma_k \; \text{und es wird im} \; k. \; \text{Durchlauf nicht "fail"}$ ausgegeben

(auf Grund der Terminierung bedeutet dies dann, dass die Ausgabe tatsächlich ein mgu ist)

Beweis durch Induktion über k:

k=0: Sei $\gamma_0:=\theta$. Dann ist $\gamma_0\circ\sigma_0=\theta\circ\{\}=\theta$

 $k \Rightarrow k+1$: Induktionsvoraussetzung: $\theta = \gamma_k \circ \sigma_k$, d.h. γ_k ist Unifikator für $\sigma_k(t_0)$ und $\sigma_k(t_1)$.

Entweder: $\sigma_k(t_0) = \sigma_k(t_1)$: Dann gibt es keinen k+1-ten Schleifendurchlauf.

Oder: $\sigma_k(t_0) \neq \sigma_k(t_1)$: Also ist

$$\emptyset \neq ds(\sigma_k(t_0), \sigma_k(t_1)) = \{x, t\}$$

und x kommt nicht in t vor (in allen anderen Fällen wäre $\sigma_k(t_0)$ und $\sigma_k(t_1)$ nicht unifizierbar!). Daraus folgt:

- es wird im (k+1)-ten Durchlauf nicht "fail" ausgegeben
- $\sigma_{k+1} = \{x \mapsto t\} \circ \sigma_k$

Sei nun $\gamma_{k+1} := \gamma_k \setminus \{x \mapsto \gamma_k(x)\}$ (d.h. nehme aus γ_k die Ersetzung für x heraus). Dann gilt:

```
\gamma_{k+1} \circ \sigma_{k+1} \\
= \gamma_{k+1} \circ \{x \mapsto t\} \circ \sigma_{k} \\
= \{x \mapsto \gamma_{k+1}(t)\} \circ \gamma_{k+1} \circ \sigma_{k} \quad \text{(da } x \text{ in } \gamma_{k+1} \text{ nicht ersetzt wird)} \\
= \{x \mapsto \gamma_{k}(t)\} \circ \gamma_{k+1} \circ \sigma_{k} \quad \text{(da } x \text{ in } t \text{ nicht vorkommt)} \\
= \gamma_{k} \circ \sigma_{k} \quad (\gamma_{k}(x) = \gamma_{k}(t) \text{ und Definition von } \gamma_{k+1}) \\
= \theta \quad \text{(Induktions voraus setzung)}
```

Damit ist die Induktionsbehauptung und somit auch der Satz bewiesen.

Wir schließen daraus: Unifizierbare Terme haben immer einen allgemeinsten Unifikator. Wir betrachten noch kurz die **Komplexität des Unifikationsalgorithmus**: Der Algorithmus hat im schlechtesten Fall eine exponentielle Laufzeit bezüglich der Größe der Eingabeterme. Dies liegt an exponentiell wachsenden Termen:

Sei $t_0 = p(x_1, \dots, x_n)$ und $t_1 = p(f(x_0, x_0), f(x_1, x_1), \dots, f(x_{n-1}, x_{n-1}))$ dann:

- $\sigma_1 = \{x_1 \mapsto f(x_0, x_0)\}$
- $\sigma_2 = \{x_2 \mapsto f(f(x_0, x_0), f(x_0, x_0))\} \circ \sigma_1$
- ...

 σ_k ersetzt x_k durch einen Term mit 2^k-1 f-Symbolen. Somit hat der für σ_n notwendige Vorkommenstest eine exponentielle Laufzeit.

Anmerkungen:

- 1. Auch ohne Vorkommenstest hat der Algorithmus eine exponentielle Laufzeit, da die exponentiell wachsenden Terme aufgebaut werden müssen.
- 2. Ausweg: Keine explizite Darstellung der Terme, sondern z.B. durch Graphen. Dadurch Laufzeitverbesserungen bis zu linearen Algorithmen (siehe z.B. [3, 5, 6])
- 3. Exponentielles Wachstum ist in der Praxis äußerst selten
 ⇒ klassischer Algorithmus ausreichend mit "Sharing" von Variablen

Allgemeines Resolutionsprinzip

Das allgemeine Resolutionsprinzip vereinigt Resolution und Unifikation:

Definition 2.4 (Allgemeines Resolutionsprinzip) Der Beweis der Anfrage

?-
$$A_1, \ldots, A_{i-1}, A_i, A_{i-1}, \ldots, A_m$$
.

kann reduziert werden auf die Anfrage

?-
$$\sigma(A_1,\ldots,A_{i-1},L_1,\ldots,L_n,A_{i-1},\ldots,A_m)$$
.

wenn L:- L_1, \ldots, L_n eine Regel (mit neuen Variablen) und σ ein allgemeinster Unifikator für A_i und L ist.

Als Beispiel betrachten wir noch einmal die Gleichheit in Prolog. In Prolog-Systemen ist die Klausel

$$=(X,X)$$
.

vordefiniert, wobei "=" als Infixoperator deklariert ist.

Konsequenz: Die Anfrage

?-
$$t_0 = t_1$$
.

ist genau dann beweisbar, wenn t_0 und t_1 unifizierbar sind.

Die Forderung, dass eine Regel mit neuen Variablen (man nennt dies dann auch Variante einer Regel) in einem Resolutionsschritt genommen werden muss, ist gerechtfertigt, weil die Variablen in einer Regel für beliebige Werte stehen und somit beliebig gewählt werden können, ohne dass sich die Bedeutung einer Regel ändert. Zum Beispiel ist die Klausel

$$=(X,X)$$
.

gleichbedeutend mit der Klausel

$$=(Y,Y)$$
.

Die Wahl einer Regel mit *neuen* Variablen ist manchmal notwendig, um durch Namenskonflikte verursachte Fehlschläge zu vermeiden. Wenn z.B. die Klausel

$$p(X)$$
.

gegeben ist (die besagt, dass das Prädikat ${\tt p}$ für jedes Argument beweisbar ist) und wir versuchen, die Anfrage

zu beweisen, dann würde ohne neue Regelvariablen kein Resolutionsschritt möglich sein, da die Unifikation von p(X) und p(f(X)) auf Grund des Vorkommenstests fehlschlägt. Wenn wir allerdings den Resolutionsschritt mit der Regelvariante

$$p(Y)$$
.

durchführen, ist dies erfolgreich möglich, weil p(Y) und p(f(X)) unifizierbar sind.

Als weiteres Beispiel für das allgemeine Resolutionsprinzip betrachten wir das folgende Programm:

```
vater(hans,peter).
vater(peter,frank).
grossvater(X,Z) :- vater(X,Y), vater(Y,Z).

Anfrage: ?- grossvater(hans,E).

Beweis nach dem Resolutionsprinzip:
?- grossvater(hans,E).

Resolution mit Unifikator {X\tophans, Z\topE}:
?- vater(hans,Y), vater(Y,E).

Resolution mit Unifikator {Y\topheter}:
?- vater(peter,E).

Resolution mit Unifikator {E\topheter} frank}:
?- .

Antwort: E = frank
```

Auswertungstrategie von Prolog

Nun bleiben nur noch folgende Punkte offen:

- 1. Welches Literal A_i wird bewiesen? In Prolog wird immer das linkeste Literal gewählt: i = 1.
- 2. Welche Regel (Welches Faktum) wird gewählt? Die sichere Methode wäre, alle Regeln gleichzeitig zu wählen; diese Methode bringt natürlich den Nachteil mit sich, dass sie sehr aufwändig ist. In Prolog verzichtet man also auf die Sicherheit zugunsten der Effizienz. Dort verwendet man die folgende Backtracking-Methode:
 - a) Die Klauseln haben eine Reihenfolge, und zwar die, in der sie im Programm definiert werden.
 - b) In einem Resolutionsschritt wird die *erste passende* Klausel für das linke Literal gewählt. Bei Sackgassen werden die letzen Schritte rückgängig gemacht und die nächste Alternative probiert.
 - c) Bei der Anwendung einer Regel werden die Variablen durch Unifikation durch Terme ersetzt. Dann wird eine Variable an einen Term gebunden oder auch instantiiert.

Wir veranschaulichen die Auswerungsstrategie von Prolog an folgendem Beispiel:

```
\begin{array}{l} p(a)\,.\\ p(b)\,.\\ q(b)\,.\\ \\ ?\hbox{-}\ p(X)\,,\ q(X)\,.\\  \  \  \  \, \vdash\ \{\ X\mapsto a\}\\ ?\hbox{-}\ q(a)\,.\\  \  \  \, Sackgasse\,.\ Ruecksetzen\ (d.h.\ 2.\ Klausel\ fuer\ p)\colon\\  \  \  \, \vdash\ \{\ X\mapsto b\}\\ ?\hbox{-}\ q(b)\,.\\  \  \  \, \vdash\ \{\}\\ ?\hbox{-}\ .\\ \end{array}
```

Folgendes Programm bringt dadurch jedoch Probleme mit sich:

```
p :- p.
p.
?- p.
⊢ ?- p.
⊢ ?- p.
```

Das System landet in einer Endlosschleife, statt yes zurückzugeben. Prolog ist also unvollständig als "Theorembeweiser".

Wir betrachten ein weiteres Beispiel für die Relevanz der Klauselreihenfolge:

Diese Ableitung endet also nicht.

Man kann sich daher folgende Empfehlung merken: Klauseln für Spezialfälle sollten stets *vor* allgemeinere Klauseln angegeben werden! Denn vertauschen wir im letzten Beispiel die Klauseln, so terminiert die Anfrage sofort:

```
?- last(L, 3).
```

```
⊢ { L → [3]}
?- .
```

2.6 Der "Cut"-Operator

Mit "Cut" (!) kann man das Backtracking teilweise unterdrücken. Dies möchte man manchmal aus verschiedenen Gründen:

- 1. Effizienz (Speicherplatz und Laufzeit)
- 2. Kennzeichnen von Funktionen
- 3. Verhinderung von Laufzeitfehlern (z.B. bei is)

In Prolog kann! anstelle von Literalen im Regelrumpf stehen:

```
p :- q, !, r.
```

Operational bedeutet dies: Wird diese Regel zum Beweis von p benutzt, dann gilt:

- 1. Falls q nicht beweisbar ist: wähle nächste Regel für p.
- 2. Falls ${\tt q}$ beweisbar ist: ${\tt p}$ ist nur beweisbar, falls ${\tt r}$ beweisbar ist. Mit anderen Worten, es wird kein Alternativbeweis für ${\tt q}$ und keine andere Regel für ${\tt p}$ ausprobiert.

Wir betrachten das folgende Beispiel:

```
ja :- ab(X), !, X = b.
ja.
ab(a).
ab(b).
?- ja.
```

Rein logisch ist die gemachte Anfrage auf zwei Arten beweisbar. Operational wird jedoch die erste Regel angewandt, X an a gebunden, es folgt ein Cut, dann ein Fehlschlag weil X = b nicht bewiesen werden kann, und schließlich wird keine Alternative mehr ausprobiert. Damit ist die Anfrage in Prolog nicht beweisbar. Man sollte also Cut nur vorsichtig verwenden!

Häufig verwendet man einen Cut zur Fallunterscheidung:

```
p :- q, !, r.
p :- s.
```

Dies entspricht so etwas wie

```
p :- if q then r else s.
```

Tatsächlich gibt es genau dafür eine spezielle Syntax in Prolog:

Als Beispiel wollen wir einmal die Maximumrelation implementieren:

```
max(X,Y,Z) :- X \ge Y, !, Z = X.

max(X,Y,Z) :- Z = Y. % rein logisch unsinnig!
```

Alternativ könnte man diese auch so aufschreiben:

$$max(X,Y,Z) :- X >= Y -> Z = X ; Z = Y.$$

2.7 Negation

Das folgende Beispiel soll zeigen, warum man häufig die Negation benötigt:

```
geschwister(S, P) :- mutter(S, M), mutter(P, M).
```

Hier fehlt allerdings noch eine Bedingung wie "nicht S = P", sonst wäre jeder, der eine Mutter hat, Geschwister von sich selbst.

In Prolog ist die Negation als Fehlschlag (NAF) implementiert: "\+ p" ist beweisbar, falls alle Beweise für p fehlschlagen.

```
?- \+ monika = susanne.
yes
```

Man sollte aber beachten, dass die Negation als Fehlschlag nicht mit der prädikatenlogischen Negation übereinstimmt. Betrachtet man das Beispiel

so ergibt sich bei logischer Negation:

$$\neg p \Rightarrow p \equiv \neg(\neg p) \lor p \equiv p \lor p \equiv p$$

d.h. p ist wahr. Ein Prolog-System gerät aber bei dem Versuch, p zu beweisen, in eine Endlosschleife. Clark [2] hat deshalb der Negation in Prolog eine etwas andere Bedeutung gegeben (deren Details wir hier überspringen) und die NAF-Regel (negation as finite failure) als operationales Prinzip der Negation eingeführt:

Falls alle Beweise für p endlich und fehlgeschlagen sind, dann ist \+ p beweisbar.

Die NAF-Regel ist effektiv implementierbar: Zum Beispiel können wir

formulieren als (hierbei ist fail ein nie beweisbares Prädikat):

```
p :- q, !, fail.
p.
```

Es gibt allerdings noch ein weiteres Problem: Die Negation in Prolog ist inkorrekt, falls das negierte Literal Variablen enthält.

```
p(a,a).
p(a,b).
?- \+ p(b,b).
yes
?- \+ p(X,b).
```

Rein logisch hätte bei der letzten Anfrage die Antwort {X→b} berechnet werden sollen, aber wegen der NAF-Regel werden Variablen in einer Negation nie gebunden!

Die Konsequenz daraus ist: Beim Beweis von " $\ p$ " darf p keine Variablen enthalten! Nun schauen wir uns noch einmal auf unser Verwandschaftsbeispiel an:

```
geschwister(S,P) :-
  mutter(S, M),
  mutter(P, M),
  \+ S = P. % hier ok, da S und P immer gebunden sind
```

Es ist also zu empfehlen, negierte Literale in den Regeln möglichst weit rechts anzugeben, damit sichergestellt ist, dass das negative Literal variablenfrei ist, wenn es bewiesen werden soll.

Ein Ausweg, der in manchen Prolog-Systemen angeboten wird, ist die **verzögerte Negation:**

Idee: Verzögere Beweis negativer Literale, bis sie keine Variablen enthalten, um eine logisch sichere Negation zu erhalten.

Falls dies so realisiert wird, könnten wir unser Verwandschaftsbeispiel auch so schreiben:

```
geschwister(S,P) :- \+ S=P, mutter(S,M), mutter(P,M).
```

Ein Beweis könnte dann wie folgt ablaufen:

```
⊢
?- \+ angelika=herbert.
⊢
?-.
```

Die Verzögerung der Auswertung von Literalen ist theoretisch gerechtfertigt, weil die Auswahl von Literalen in der Logikprogrammierung prinzipiell beliebig erfolgten kann. Implementieren kann man die Verzögerung der Auswertung recht einfach, falls das Prolog-Systemen auch Koroutining enthält, was bei vielen heutigen Prolog-Systemen der Fall ist. So kann man z.B. in Sicstus-Prolog oder SWI-Prolog statt "\+ p" besser

```
when(ground(p), \+ p)
```

schreiben. Hierdurch wird die Auswertung von " $\+$ p" verzögert, bis p variablenfrei ist.

3 Java Generics

3.1 Einführung

Seit der Version 5.0 (2004 veröffentlicht) bietet Java die Möglichkeit der generischen Programmierung: Klassen und Methoden können mit Typen parametrisiert werden. Hierdurch eröffnen sich ähnliche Möglichkeiten wie mit Templates in C++.

Als einfaches Beispiel betrachten wir eine sehr einfache Containerklasse, welche keinen oder einen Wert speichern kann. In Java könnte das z.B. wie folgt definiert werden:

```
public class Maybe {
    private Object value;
    private boolean empty;
    public Maybe() { empty = true; }
    public Maybe(Object v) {
        value = v;
        empty = false;
    }
    public boolean isEmpty() {
        return empty;
    }
    public Object fromMaybe() {
        if (!empty) {
            return value;
        throw new MaybeException();
    }
}
```

Wir nehmen an, MaybeException sei abgeleitet von RuntimeException. Die Verwendung der Klasse könnte dann wie folgt aussehen:

```
Maybe mv = new Maybe(new Integer(42));
...
```

```
if (!mv.isEmpty()) {
    Integer n = (Integer)mv.fromMaybe();
}
```

Der Zugriff auf das gespeicherte Objekt der Containerklasse erfordert also jedes Mal explizite Typumwandlungen (type casts). Es ist *keine Typsicherheit* gegeben: Im Falle eines falschen Casts tritt eine ClassCastException zur Laufzeit auf.

Beachte: Die Definition der Klasse Maybe ist völlig unabhängig vom Typ des gespeicherten Wertes; der Typ von value ist Object. Wir können also beliebige Typen erlauben und in der Definition der Klasse von diesen abstrahieren: Das Übergeben des Typs als Parameter nennt man parametrisierter Polymorphismus.

Syntaktisch markieren wir den Typparameter durch spitze Klammern und benutzen den Parameternamen an Stelle von Object. Die Klassendefinition lautet dann wie folgt:

```
public class Maybe<T> {
      private T value;
      private boolean empty;
      public Maybe() { empty = true; }
      public Maybe(T v) {
          value = v;
          empty = false;
      public boolean isEmpty() {
          return empty;
      public T fromMaybe() {
          if (!empty) {
              return value;
          throw new MaybeException();
      }
 }
Die Verwendung der Klasse sieht dann so aus:
 Maybe<Integer> mv = new Maybe<Integer>(new Integer(42));
```

. . .

75

```
if (!mv.isEmpty()) {
    Integer n = mv.fromMaybe();
}
```

Es sind also keine expliziten Typcasts mehr erforderlich, und ein Ausdruck wie

```
mv = new Maybe<Integer>(mv);
```

liefert nun bereits eine Typfehlermeldung zur Compilezeit.

Natürlich sind auch mehrere Typparameter erlaubt:

```
public class Pair<A, B> {
    private A first;
    private B second;

public Pair(A first, B second) {
        this.first = first;
        this.second = second;
    }

public A first() { return first; }
    public B second() { return second; }
}
```

3.2 Zusammenspiel mit Vererbung

Es ist auch möglich, Typparameter so einzuschränken, dass dafür nur Klassen eingesetzt werden können, die bestimmte Methoden zur Verfügung stellen. Als Beispiel wollen wir unsere Klasse Maybe so erweitern, dass sie auch das Interface Comparable implementiert:

```
if (o.isEmpty()) {
          return 1;
          lelse {
                return value.compareTo(o.fromMaybe());
          }
     }
}
```

Hierbei wird sowohl für Interfaces als auch für echte Vererbung das Schlüsselwort extends verwendet. Wir können auch mehrere Einschränkungen an Typvariablen aufgezählen. Für drei Typparameter sieht das aus wie folgt:

```
<T extends A<T>, S, U extends B<T,S>>
```

Hier muss T die Methoden von A<T> und U die Methoden von B<T,S> zur Verfügung stellen.

3.3 Wildcards

Die Klasse Integer ist Unterklasse der Klasse Number. Somit sollte doch auch der folgende Code möglich sein:

```
Maybe<Integer> mi = new Maybe<Integer>(new Integer(42));
Maybe<Number> mn = mi;
```

Das Typsystem erlaubt dies aber nicht, weil dies festlegt, dass Maybe<Integer> kein Untertyp von Maybe<Number> ist! Das mögliche Problem wird deutlich, wenn wir zur Klasse Maybe noch eine Setter-Methode hinzufügen:

```
public void set(T v) {
    empty = false;
    value = v;
}
```

Dann wäre auch folgendes möglich:

```
mn.set(new Float(42));
Integer i = mi.fromMaybe();
```

Da mi und mn die gleichen Objekte bezeichnen, würde dieser Code bei der Ausführung zu einem Typfehler führen. Aus diesem Grund erlaubt das Typsystem den obigen Code nicht.

Dennoch benötigt man manchmal einen Obertyp für polymorphe Klassen, also einen Typ, der alle anderen Typen umfasst: So beschreibt

```
Maybe <?> mx = mi;
```

einen Maybe von unbekanntem Typ. Hierbei wird "?" auch als *Wildcard*-Typ bezeichnet. Maybe<?> repräsentiert alle anderen Maybe-Instantiierungen, z.B. Maybe<Integer> oder Maybe<Maybe<Object>>.

Damit können aber nur Methoden verwendet werden, die für jeden Typ passen, also z.B.

```
Object o = mx.fromMaybe();
```

Können wir auch die Methode set für mx aufrufen? Hierzu benötigen wir einen Wert, der zu allen Typen gehört: null.

```
mx.set(null);
```

Andere set-Aufrufe sind nicht möglich.

Der Wildcard-Typ "?" ist aber leider oft nicht ausreichend, z.B. wenn man in einer Collection auch verschiedene Untertypen speichert, wie GUI-Elemente. Dann kann man sog. beschränkte Wildcards (bounded wildcards) verwenden:

```
<? extends A> steht für alle Untertypen des Typs A (Kovarianz)
<? super A> steht für alle Obertypen von A (Kontravarianz)
```

Es folgen einige Beispiele.

Ausdruck	erlaubt?	Begründung		
Maybe extends Number mn = mi;				
<pre>Integer i = mn.fromMaybe();</pre>	nein!	? könnte auch Float sein		
<pre>Number n = mn.fromMaybe();</pre>	ja			
<pre>mn.set(n);</pre>	nein!	? könnte spezieller als Number sein		
<pre>mn.set(new Integer(42));</pre>	nein!	? könnte auch Float sein		
<pre>mn.set(null);</pre>	ja			
<pre>Maybe<? super Integer> mx = mi;</pre>				
<pre>Integer i = mx.fromMaybe();</pre>	nein!	? könnte auch Number oder Object sein		
<pre>Number n = mx.fromMaybe();</pre>	nein!	? könnte auch Object sein		
<pre>Object o = mx.fromMaybe();</pre>	ja			
<pre>mx.set(o);</pre>	nein!	? könnte auch Number sein		
<pre>mx.set(n);</pre>	nein!	n könnte auch vom Typ Float sein		
<pre>mx.set(i);</pre>	ja			

Tabelle 3.1: Ausdrücke mit Wildcards

Wir können also aus einem Maybe<? extends A> Objekte vom Typ A herausholen, und in einen Maybe<? super A> Objekte vom Typ A hereinstecken.

Im folgenden betrachten wir noch ein paar Erweiterungen der Klasse Maybe, welche teilweise erst durch die Verwendung von Typparametern möglich werden. Gegeben sei folgendes Interface für einen Wrapper, der es erlaubt, Funktionen als Objekte zu speichern:

```
interface Fun<Arg, Res> {
    public Res apply(Arg a);
}
```

Für konkrete Funktionen erstellen wir einfach Klassen, die obiges Interface implementieren. Nun können wir unsere Klasse Maybe wie folgt erweitern:

```
public T fromMaybeWithDefault(T def) {
    return (empty ? def : value);
}

public void map(Fun<T,T> f) {
    if (!empty) {
       value = f.apply(value);
    }
}
```

Die Verwendung unserer erweiterten Klasse könnte wie folgt aussehen:

```
Maybe<Integer> mi = new Maybe<Integer>(new Integer(42));
mi.map(new Fun<Integer, Integer>() {
    public Integer apply(Integer n) {
        return n + 1;
    }
});
```

Die Konzepte der Funktionen fromMaybeWithDefault(T) und map(Fun<T, T>) lassen sich sogar vereinen:

```
public <resT> resT applyWithDefault(resT def, Fun<T,resT> f) {
    if (empty) {
        return def;
    } else {
        return f.apply(value);
    }
}
```

Die Verwendung der neuen Methode könnte so aussehen:

```
Boolean b = mi.applyWithDefault(true,
    new Fun<Integer, Boolean) {
        public Boolean apply(Integer n) {
            return (n >= 42);
        }
    });
```

Beachte: Die Verwendung von Funktionsobjekten Fun wird erst durch Typparameter sinnvoll, da sonst keinerlei Typsicherheit gewährleistet werden kann, ohne viele spezielle Interfaces für einzelne Verwendungen zu definieren.

Bei der Übersetzung von Klassen mit Typparametern wird für jede generische Klasse genau eine ungetypte Variante erzeugt, bei der statt der Typvariablen die speziellsten möglichen Typen verwendet werden. Im Gegensatz dazu werden die Templates in C++ für jede Verwendung spezialisiert, d.h. es werden Klassen MaybeInteger, MaybeNumber oder MaybeBoolean erzeugt.

Vorteile der Java-Lösung:

- weniger Code
- Codeerzeugung unabhängig von Klassenverwendung

Nachteil der Java-Lösung:

• keine Typinstanziierung durch primitive Typen wie int oder float

4 Nebenläufige Programmierung in Java

4.1 Allgemeine Vorbemerkungen

4.1.1 Motivation

Wozu benötigen wir nebenläufige Programmierung in Java oder auch in anderen Programmiersprachen? Häufig möchten wir, dass eine Anwendung mehrere Aufgaben übernehmen soll. Gleichzeitig soll die *Reaktivität* der Anwendung erhalten bleiben. Beispiele für solche Anwendungen sind:

- GUIs
- Betriebssystemroutinen
- verteilte Applikationen (Webserver, Chat, ...)

4.1.2 Lösung

Dies erreichen wir mittels Nebenläufigkeit (Concurrency). Durch die Verwendung von Threads bzw. Prozessen können einzelne Aufgaben einer Anwendung unabhängig von anderen Aufgaben programmiert und ausgeführt werden.

4.1.3 Weitere Begriffe

Parallelität. Durch die parallele Ausführung mehrerer Prozesse soll eine schnellere Ausführung erreicht werden (High-Performance-Computing).

Verteiltes System. Mehrere Komponenten in einem Netzwerk arbeiten zusammen an einem Problem. Meist gibt es dabei eine verteilte Aufgabenstellung, manchmal nutzt man verteilte Systeme auch zur Parallelisierung.

4.1.4 Arten von Multitasking

Wir sprechen von *Multitasking*, wenn die Prozessorzeit durch einen Scheduler auf die nebenläufigen Threads bzw. Prozesse verteilt wird. Wir unterscheiden dabei zwei Arten von Multitasking:

1. Kooperatives Multitasking: Ein Thread rechnet so lange, bis er die Kontrolle wieder abgibt (z.B. mit yield()) oder auf Nachrichten wartet (suspend()). In Java finden wir dies bei den sog. green threads.

2. Präemptives Multitasking: Der Scheduler kann Tasks auch die Kontrolle entziehen. Hierbei genießen wir oft mehr Programmierkomfort, da wir uns nicht so viele Gedanken machen müssen, wo wir überall die Kontrolle wieder abgeben sollten.

4.1.5 Interprozesskommunikation und Synchronisation

Wir betrachten folgendes Beispiel in Pseudocode:

Neben der Generierung von Threads bzw. Prozessen ist auch die Kommunikation zwischen diesen wichtig. Sie geschieht meist über geteilten Speicher bzw. Variablen.

Nebenläufigkeit macht Programme nicht-deterministisch, d.h. es können je nach Scheduling unterschiedliche Ergebnisse herauskommen. So kann obiges Programm die Ausgaben 1, 2 oder sogar 0 erzeugen.

Die Frage, die sich stellt, ist: Welche Aktionen werden wirklich atomar ausgeführt? Durch Übersetzung des Programms in Byte- oder Maschinencode können sich folgende Instruktionen ergeben:

```
1. i = i + 1 \rightarrow LOAD i; INC; STORE i;
2. i = i * 2 \rightarrow LOAD i; SHIFTL; STORE i;
```

Dann führt der folgende Ablauf zur Ausgabe 0:

(2) LOAD i;
(1) LOAD i;
(1) INC;
(1) STORE i;
(2) SHIFTL;
(2) STORE i;

Wir benötigen also Synchronisation zur Gewährleistung der atomaren Ausführung bestimmter Codeabschnitte, welche nebenläufig auf gleichen Ressourcen arbeiten. Solche Codeabschnitte nennen wir kritische Bereiche.

4.1.6 Synchronisation mit Semaphoren

Ein bekanntes Konzept zur Synchronisation nebenläufiger Threads oder Prozesse geht auf Dijkstra aus dem Jahre 1968 zurück. Dijkstra entwickelte einen abstrakten Datentyp mit dem Ziel, die atomare (ununterbrochene) Ausführung bestimmter Programmabschnitte zu garantieren. Diese *Semaphore* stellen zwei atomare Operationen zur Verfügung:

```
p(s) {
    if s >= 1
        then s = s - 1;
    else trage ausfuehrenden Thread in Warteliste zu s ein
            und suspendiere ihn;
}

v(s) {
    if Warteliste zu s nicht leer
        then wecke ersten Prozess der Warteliste wieder auf
        else s = s + 1;
}
```

Dabei steht p(s) für passieren oder passeer, v(s) steht für verlassen oder verlaat. Nun können wir bei unserem obigen Programm die Ausgabe 0 wie folgt verhindern:

```
int i = 0;
Semaphore s = 1;

par
    { p(s); i = i + 1; v(s); }
    { p(s); i = i * 2; v(s); }
end par;
```

Der Initialwert der Semaphore bestimmt dabei die maximale Anzahl der Prozesse im kritischen Bereich. Meist finden wir hier den Wert 1, solche Semaphore nennen wir auch binäre Semaphore.

Eine andere Anwendung von Semaphoren ist das Producer-Consumer-Problem: n Producer erzeugen Waren, die von m Consumern verbraucht werden. Eine einfache Lösung für dieses Problem verwendet einen unbeschränkten Buffer:

```
Semaphore num = 0;
Code für den Producer:

while (true) {
    product = produce();
    push(product, buffer);
```

```
v(num);
}
Code für den Consumer:

while (true) {
    p(num);
    prod = pull(buffer);
    consume(prod);
}
```

Was nun noch fehlt ist die Synchronisation auf buffer. Dies kann durch Hinzufügen einer weiteren Semaphore realisiert werden:

```
Semaphore num = 0;
 Semaphore bufferAccess = 1;
Code für den Producer:
 while (true) {
     product = produce();
     p(bufferAccess);
     push(product, buffer);
     v(bufferAccess);
     v(num);
 }
Code für den Consumer:
 while (true) {
     p(num);
     p(bufferAccess);
     prod = pull(buffer);
     v(bufferAccess);
     consume(prod);
 }
```

Die Semaphore bringen jedoch auch einige Nachteile mit sich. Der Code mit Semaphoren wirkt schnell unstrukturiert und unübersichtlich. Außerdem können wir Semaphore nicht kompositionell verwenden: So kann der einfache Code p(s); p(s); auf einer binären Semaphore s bereits einen Deadlock erzeugen.

Eine Verbesserung bieten hier die *Monitore*, die wir bereits aus der Vorlesung "Betriebssysteme" kennen. In der Tat verwendet Java einen Mechanismus ähnlich dieser Monitore zur Synchronisierung.

4.1.7 Dining Philosophers

Das Problem der dinierenden Philosophen ($dining\ philosophers$ mit n Philosophen lässt sich wie folgt mit Hilfe von Semaphoren modellieren:

```
Semaphore[n] sticks = [1, 1, ..., 1];
Code für Philosoph i:
    while (true) {
        think();
        p(stick[(i - 1) mod n]);
        p(stick[i]);
        eat();
        v(stick[(i - 1) mod n]);
        v(stick[i]);
}
```

Dabei tritt jedoch ein Deadlock auf, falls alle Philosophen gleichzeitig ihr linkes Stäbchen nehmen. Diesen Deadlock können wir durch Zurücklegen vermeiden:

```
while (true) {
    think();

    p(stick[(i - 1) mod n]);

    if
        (l(stick[i]) == 0)
    then
        v(stick[(i - 1) mod n]);
        continue;
    else
        p(stick[i]);

    eat();

    v(stick[(i - 1) mod n]);
    v(stick[i]);
}
```

Hier bezeichnet 1(s) eine Lookup-Funktion, die uns den Wert einer Semaphore s zurückgibt.

Das Programm hat nun noch einen Livelock, d.h. einzelne Philosophen können verhungern. Diesen möchten wir hier nicht weiter behandeln.

4.2 Threads in Java

4.2.1 Die Klasse Thread

Die API von Java bietet im Package java.lang eine Klasse Thread an. Eigene Threads können von dieser abgeleitet werden. Der Code, der dann nebenläufig ausgeführt werden soll, wird in die Methode run() geschrieben. Nachdem wir einen neuen Thread einfach mit Hilfe seines Konstruktors erzeugt haben, können wir ihn zur nebenläufigen Ausführung mit der Methode start() starten.

Wir betrachten als Beispiel folgenden einfachen Thread:

```
public class ConcurrentPrint extends Thread {
    private String s;

public ConcurrentPrint(String s) {
        this.s = s;
}

public void run() {
        while (true) {
            System.out.print(s + " ");
        }
}

public static void main(String[] args) {
        new ConcurrentPrint("a").start();
        new ConcurrentPrint("b").start();
}
```

Der Ablauf des obigen Programms kann zu vielen möglichen Ausgaben führen:

```
a a b b a a b b ...
a a a b b ...
a b a a a b a a b b ...
a a a a a a a a a a ...
```

Letztere ist dann garantiert, wenn kooperatives Scheduling vorliegt.

4.2.2 Das Interface Runnable

Java bietet keine Mehrfachvererbung. Deshalb ist eine Erweiterung der Klasse Thread häufig ungünstig. Eine Alternative bietet das Interface Runnable:

```
public class ConcurrentPrint implements Runnable {
    private String s;
    public ConcurrentPrint(String s) {
        this.s = s;
    public void run() {
        while (true) {
            System.out.print(s + " ");
        }
    }
    public static void main(String[] args) {
        Runnable aThread = new ConcurrentPrint("a");
        Runnable bThread = new ConcurrentPrint("b");
        new Thread(aThread).start();
        new Thread(bThread).start();
    }
}
```

Beachte: Innerhalb der obigen Implementierung von ConcurrentPrint liefert this kein Objekt vom Typ Thread mehr. Das aktuelle Thread-Objekt erreicht man dann über die statische Methode Thread.currentThread().

4.2.3 Eigenschaften von Thread-Objekten

Jedes Thread-Objekt in Java hat eine Reihe von Eigenschaften:

- Name. Beispiele für Namen von Threads sind "main-Thread", "Thread-0" oder "Thread-1". Zugriff auf den Namen eines Threads erfolgt über die Methoden getName() und setName(String). Man verwendet sie in der Regel zum Debuggen.
- Zustand. Jeder Thread befindet stets in einem bestimmten Zustand. Eine Übersicht dieser Zustände und der Zustandsübergänge ist in Abbildung 4.1 dargestellt. Ein Thread-Objekt bleibt auch im Zustand terminiert noch solange erhalten, bis alle Referenzen auf ihn verworfen wurden.
- Dämon. Ein Thread kann mit Hilfe des Aufrufs setDaemon(true) vor Aufruf der start()-Methode als Hintergrundthread deklariert werden. Die JVM terminiert,

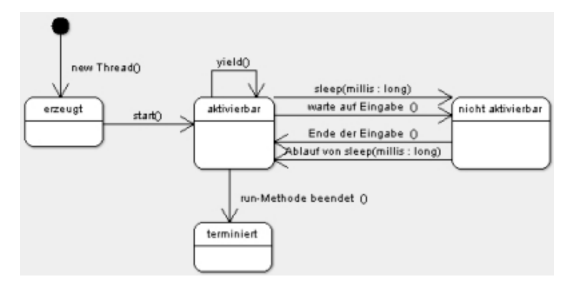


Abbildung 4.1: Zustände von Threads

sobald nur noch Dämonenthreads laufen. Beispiele für solche Threads sind AWT-Threads oder der Garbage Collector.

- *Priorität.* Jeder Thread in Java hat eine bestimmte Priorität. Die genaue Staffelung ist plattformspezifisch.
- Threadgruppen. Threads können zur gleichzeitigen Behandlung auch in Gruppen eingeteilt werden.
- Methode sleep(long). Lässt den Thread die angegebene Zeit schlafen. Ein Aufruf dieser Methode kann eine InterruptedException werfen, welche aufgefangen werden muss.

4.2.4 Synchronisation von Threads

Zur Synchronisation von Threads bietet Java ein Monitor-ähnliches Konzept, das es erlaubt, Locks auf Objekten zu setzen und wieder freizugeben.

Die Methoden eines Threads können in Java als synchronized deklariert werden. In allen synchronisierten Methoden eines Objektes darf sich dann maximal ein Thread zur Zeit befinden. Hierzu zählen auch Berechnungen, die in einer synchronisierten Methode aufgerufen werden und auch unsynchronisierte Methoden des gleichen Objektes. Dabei wird eine synchronisierte Methode nicht durch einen Aufruf von sleep(long) oder yield() verlassen.

Ferner besitzt jedes Objekt ein eigenes *Lock* . Beim Versuch der Ausführung einer Methode, die als synchronized deklariert ist, unterscheiden wir drei Fälle:

- 1. Ist das Lock freigegeben, so nimmt der Thread es sich.
- 2. Besitzt der Thread das Lock bereits, so macht er weiter.

3. Ansonsten wird der Thread suspendiert.

Das Lock wird wieder freigegeben, falls die Methode verlassen wird, in der es genommen wurde.

Im Vergleich zu Semaphoren wirkt der Ansatz von Java strukturierter, man kann kein unlock vergessen. Dennoch ist er weniger flexibel.

4.2.5 Die Beispielklasse Account

Ein einfaches Beispiel soll die Verwendung von synchronized-Methoden veranschaulichen. Wir betrachten eine Implementierung einer Klasse für ein Bankkonto:

```
public class Account {
    private double balance;

public Account(double initialDeposit) {
    balance = initialDeposit;
}

public synchronized double getBalance() {
    return balance;
}

public synchronized void deposit(double amount) {
    balance += amount;
}
```

Wir möchten die Klasse nun wie folgt verwenden:

```
Account a = new Account(300);
:
a.deposit(100); // nebenlaeufig, erster Thread
:
a.deposit(100); // nebenlaeufig, zweiter Thread
:
System.out.println(a.getBalance());
```

Die Aufrufe der Methode deposit(double) sollen dabei nebenläufig von verschiedenen Threads aus erfolgen. Ohne das Schlüsselwort synchronized wäre die Ausgabe 500, aber auch die Ausgabe 400 denkbar (vgl. dazu Abschnitt 4.1.4. Interprozesskommunikation und Synchronisation). Mit Anwendung des Schlüsselwortes ist eine Ausgabe von 500 garantiert.

4.2.6 Genauere Betrachtung von synchronized

Vererbte synchronisierte Methoden müssen nicht zwingend wieder synchronisiert sein. Wenn man solche Methoden überschreibt, so kann man das Schlüsselwort synchronized auch weglassen. Dies bezeichnet man als verfeinerte Implementierung. Die Methode der Oberklasse bleibt dabei synchronized. Andererseits können unsynchronisierte Methoden auch durch synchronisierte überschrieben werden.

Klassenmethoden, die als synchronisiert deklariert werden (static synchronized) haben keine Wechselwirkung mit synchronisierten Objektmethoden. Die Klasse hat also ein eigenes Lock.

Man kann auch einzelne Anweisungen synchronisieren:

```
synchronized (expr) block
```

Dabei muss expr zu einem Objekt auswerten, dessen Lock dann zur Synchronisation verwendet wird. Streng genommen sind synchronisierte Methoden also nur syntaktischer Zucker: So steht die Methodendeklaration

```
synchronized A m(args) block
eigentlich für
A m(args) {
    synchronized (this) block
}
```

Einzelne Anweisungen zu synchronisieren ist sinnvoll, um weniger Code synchronisieren bzw. sequentialisieren zu müssen:

```
private double state;

public void calc() {
    double res;

    // do some really expensive computation
    ...

    // save the result to an instance variable synchronized (this) {
        state = res;
    }
}
```

Synchronisierung auf einzelne Anweisungen ist auch nützlich, um auf andere Objekte zu synchronisienen. Wir betrachten als Beispiel eine einfache Implementierung einer syn-

chronisierten Collection:

```
class Store {
    public synchronized boolean hasSpace() {
        ...
}

public synchronized void insert(int i)
        throws NoSpaceAvailableException {
        ...
}
```

Wir möchten diese Collection nun wie folgt verwenden:

```
Store s = new Store();
...

if (s.hasSpace()) {
    s.insert(42);
}
```

Dies führt jedoch zu Problemen, da wir nicht ausschließen können, dass zwischen den Aufrufen von hasSpace() und insert(int) ein Re-Schedule geschieht. Da sich das Definieren spezieller Methoden für solche Fälle oft als unpraktikabel herausstellt, verwenden wir die obige Collection also besser folgendermaßen:

```
synchronized(s) {
    if (s.hasSpace()) {
        s.insert(42);
    }
}
```

4.2.7 Unterscheidung der Synchronisation im OO-Kontext

Wir bezeichnen synchronisierte Methoden und synchronisierte Anweisungen in Objektmethoden als server-side synchronisation. Synchronisation der Aufrufe eines Objektes bezeichnen wir als client-side synchronisation.

Aus Effizienzgründen werden Objekte der Java-API, insbesondere Collections, nicht mehr synchronisiert. Für Collections stehen aber synchronisierte Versionen über Wrapper wie synchronizedCollection, synchronizedSet, synchronizedSet, synchronizedList, synchronizedMap oder

synchronizedSortedMap zur Verfügung.

Sicheres Kopieren einer Liste in ein Array kann nun also auf zwei verschiedene Weisen bewerkstelligt werden: Als erstes legen wir eine Instanz einer synchronisierten Liste an:

```
List<Integer> unsyncList = new List<Integer>();

// fill the list
...

List<Integer> list = Collections.synchronizedList(unsyncList);

Nun können wir diese Liste entweder mit der einfachen Zeile

Integer[] a = list.toArray(new Integer[0]);

oder über

Integer[] b;

synchronized (list) {
   b = new Integer[list.size()];
   list.toArray(b);
}
```

in ein Array kopieren. Bei der zweiten, zweizeiligen Variante ist die Synchronisierung auf die Liste unabdingbar: Wir greifen in beiden Zeilen auf die Collection zu, und wir können nicht garantieren, dass nicht ein anderer Thread die Collection zwischenzeitig verändert. Dies ist ein klassisches Beispiel für client-side synchronisation.

4.2.8 Kommunikation zwischen Threads

Threads kommunizieren über geteilte Objekte miteinander. Wie finden wir nun heraus, wann eine Variable einen Wert enthält? Dafür gibt es mehrere Lösungsmöglichkeiten.

Die erste Möglichkeit ist die Anzeige des Veränderns einer Komponente des Objektes, beispielsweise durch Setzen eines booleschen Flags. Dies bringt jedoch den Nachteil mit sich, dass das Prüfen auf das Boolesche Flag zu busy waiting führt. Deshalb suspendiert man mittels einer Methode des Objektes wait(), und weckt es mittels notify() oder notifyAll() wieder auf.

Das sieht zum Beispiel so aus:

```
public class C {
    private int state = 0;

public synchronized void printNewState()
```

```
throws InterruptedException {
    wait();
    System.out.println(state);
}

public synchronized void setValue(int v) {
    state = v;
    notify();
    System.out.println("value set");
}
```

Zwei Threads führen nun die Methodenaufrufe printNewState() und setValue(42) nebenläufig aus. Nun ist die einzig mögliche Ausgabe

```
value set 42
```

}

Falls der Aufruf von wait() erst kommt, nachdem die Methode setValue(int) vom ersten Thread schon verlassen wurde, so führt dies nur zur Ausgabe value set.

Die Methoden wait(), notify() und notifyAll() haben dabei in Java folgende Semantik

- wait() legt den ausführenden Thread schlafen und gibt das Lock des Objektes wieder frei.
- notify() erweckt einen schlafenden Thread des Objekts und fährt mit eigener Berechnung fort. Der erweckte Thread bewirbt sich nun um das Lock. Wenn kein Thread schläft, dann geht das notify() verloren.
- notifyAll() tut das gleiche wie notify(), nur für alle Threads.

Wir möchten nun ein Programm schreiben, das alle Veränderungen des Zustands ausgibt:

```
private boolean modified = false; // zur Anzeige der Zustandsaenderung
...

public synchronized void printNewState() {
   while (true) {
    if (!modified) {
        wait();
    }
}
```

```
System.out.println(state);
    modified = false;
}

public synchronized void setValue(int v) {
    state = v;
    notify();
    modified = true;
    System.out.println("value set");
}
```

Ein Thread führt nun printNewState() aus, andere Threads verändern den Zustand mittels setValue(int). Dies führt zu einem Problem: Bei mehreren setzenden Threads kann die Ausgabe einzelner Zwischenzustände verloren gehen. Also muss auch setValue(int) ggf. warten und wieder aufgeweckt werden:

```
public synchronized void printNewState() {
    while (true) {
        if (!modified) {
            wait();
        }
        System.out.println(state);
        modified = false;
        notify();
    }
}
public synchronized void setValue(int v) {
    if (modified) {
        wait();
    }
    state = v;
    notify();
    modified = true;
    System.out.println("value set");
}
```

Nun ist es aber nicht gewährleistet, dass der Aufruf von notify() in der Methode setValue(int) den printNewState-Thread aufweckt! In Java lösen wir dieses Probem mit Hilfe von notifyAll() und nehmen dabei ein wenig busy waiting in Kauf:

```
public synchronized void printNewState() {
    while (true) {
        while (!modified) {
            wait();
        }
        System.out.println(state);
        modified = false;
        notify();
    }
}
public synchronized void setValue(int v) {
    while (modified) {
        wait();
    }
    state = v;
    notifyAll();
    modified = true;
    System.out.println("value set");
}
```

Die Methode wait() ist in Java außerdem mehrmals überladen:

- wait(long) unterbricht die Ausführung für die angegebene Anzahl an Millisekunden.
- wait(long, int) unterbricht die Ausführung für die angegebende Anzahl an Milliund Nanosekunden.

Anmerkung: Es ist dringend davon abzuraten, die Korrektheit des Programms auf diese Überladungen zu stützen!

Die Aufrufe wait(0), wait(0, 0) und wait() führen alle dazu, dass der Thread solange wartet, bis er wieder aufgeweckt wird.

4.2.9 Fallstudie: Einelementiger Puffer

Ein einelementiger Puffer ist günstig zur Kommunikation zwischen Threads. Da der Puffer einelementig ist, kann er nur leer oder voll sein. In einen leeren Puffer kann über eine Methode put ein Wert geschrieben werden, aus einem vollen Puffer kann mittels take der Wert entfernt werden. take suspendiert auf einem leeren Puffer, put suspendiert auf einem vollen Puffer.

```
public class Buffer1<T> {
    private T content;
```

```
private boolean empty;
    public Buffer1() {
        empty = true;
    public Buffer1(T content) {
        this.content = content;
        empty = false;
    }
    public synchronized T take() throws InterruptedException {
        while (empty) {
            wait();
        }
        empty = true;
        notifyAll();
        return content;
    }
    public synchronized void put(T o) throws InterruptedException {
        while (!empty) {
            wait();
        }
        empty = false;
        notifyAll();
        content = o;
    }
    public synchronized boolean isEmpty() {
        return empty;
    }
}
```

Unschön an der obigen Lösung ist, dass zuviele Threads erweckt werden. Können wir Threads auch gezielt erwecken? Ja! Dazu verwenden wir spezielle Objekte zur Synchronisation der taker und putter.

```
public class Buffer1<T> {
```

```
private T content;
    private boolean empty;
    private Object r = new Object();
    private Object w = new Object();
    public Buffer1() {
        empty = true;
    public Buffer1(T content) {
        this.content = content;
        empty = false;
    }
    public T take() throws InterruptedException {
        synchronized (r) {
            while (empty) {
r.wait();
            }
            synchronized (w) {
empty = true;
w.notify();
return content;
        }
    }
    public void put(T o) throws InterruptedException {
        synchronized(w) {
            while (!empty) {
w.wait();
            }
            synchronized (r) {
empty = false;
r.notify();
content = o;
            }
        }
    }
```

```
public boolean isEmpty() {
return empty;
}
}
```

Hier ist das while wichtig! Ein anderer Thread, der die Methode von außen betritt, könnte sonst einen wartenden (und gerade aufgeweckten) Thread ansonsten noch überholen!

4.2.10 Beenden von Threads

Java bietet mehrere Möglichkeiten, Threads zu beenden:

- 1. Beenden der run()-Methode
- 2. Abbruch der run()-Methode
- 3. Aufruf der destroy()-Methode (deprecated, z. T. nicht mehr implementiert)
- 4. Dämonthread- und Programmende

Bei 1. und 2. werden alle Locks freigegeben. Bei 3. werden Locks nicht freigegeben, was diese Methode unkontrollierbar macht. Aus diesem Grund sollte diese Methode auch nicht benutzt werden. Bei 4. sind die Locks egal.

Java sieht zusätzlich eine Möglichkeit zum Unterbrechen von Threads über *Interrupts* vor. Jeder Thread hat ein Flag, welches Interrupts anzeigt.

Die Methode interrupt() sendet einen Interrupt an einen Thread, das Flag wird gesetzt. Falls der Thread aufgrund eines Aufrufs von sleep() oder wait() schläft, wird er erweckt und eine InterruptedException geworfen.

```
synchronized (o) {
    ...
    try {
        ...
        o.wait();
        ...
    } catch (InterruptedException e) {
        ...
    }
}
```

Bei Interrupt nach dem Aufruf von wait() wird der catch-Block erst betreten, wenn der Thread das Lock auf das Objekt o des umschließenden synchronized-Blocks wieder erlangt hat!

Im Gegensatz dazu wird bei der Suspension durch synchronized der Thread nicht erweckt, sondern nur das Flag gesetzt.

Die Methode public boolean isInterrupted() testet, ob ein Thread Interrupts erhalten hat. public static boolean interrupted() testet den aktuellen Thread auf Interrupt und löscht das Interrupted-Flag.

Falls man also in einer **synchronized**-Methode auf Interrupts reagieren möchte, ist dies wie folgt möglich:

```
synchronized void m(...) {
    ...

    if (Thread.currentThread().isInterrupted()) {
        throw new InterruptedException();
    }
}
```

Falls eine InterruptedException aufgefangen wird, wird das Flag ebenfalls gelöscht. Dann muss man das Flag erneut setzten!

4.3 Verteilte Programmierung in Java

Java bietet als Abstraktion der Netzwerkkommunikation die $Remote\ Method\ Invocation\ (RMI)$ an. Hiermit können Remote-Objekte auf anderen Rechnern verwendet werden, als wären es lokale Objekte. Argumente und Ergebnisse müssen hierbei in Byte-Folgen umgewandelt werden.

4.3.1 Serialisierung von Daten

Die Serialisierung eines Objektes o liefert eine Byte-Sequenz, die Deserialisierung der Byte-Sequenz liefert ein neues Objekt o'. Beide Objekte sollen bezüglich ihres Verhaltens gleich sein, haben aber unterschiedliche Objektidentitäten.

Die (De-)Serialisierung erfolgt rekursiv. Enthaltene Objekte müssen also auch (de-)serialisiert werden. Dafür bietet Java das Interface Serializable:

```
public class C implements java.io.Serializable { ... }
```

Es stellt Methoden zum (De-)Serialisieren zur Verfügung. Hierbei können bestimmte zeitoder sicherheitskritische Teile eines Objektes mit Hilfe des Schlüsselwortes transient
ausgeblendet werden:

```
protected transient String password;
```

Transiente Werte sollten nach dem Deserialisieren explizit gesetzt (z.B. Timer) bzw. nicht

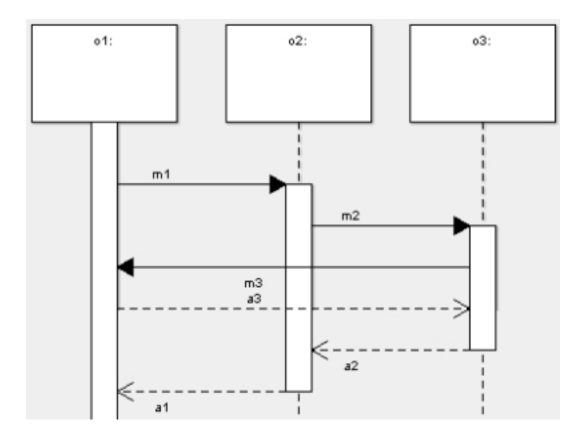


Abbildung 4.2: Remote Method Invocation in Java

verwendet werden (z.B. Passwort).

Zum Serialisieren verwendet man die Klasse ObjectOutputStream, zum Deserialisieren die Klasse ObjectInputStream. Deren Konstruktoren wird ein OutputStream bzw. InputStream übergeben.

Danach können Objekte mittels public void writeObject(Object o) geschrieben und mit Hilfe von public final Object readObject() und Cast in den entsprechenden Typ gelesen werden.

Oder man umgeht diese expliziten Aufrufe; dies wird in Java durch Remote Method Invocation ermöglicht.

4.3.2 Remote Method Invocation (RMI)

In der OO-Programmierung haben wir eine Client-Server-Sicht von Objekten. Beim Aufruf einer Methode wird das aufrufende Objekt als Klient und das aufgerufene Objekt als Server gesehen.

Im verteilten Kontext werden Nachrichten dann echte Nachrichten im Internet (TCP). Prozesse, die miteinander kommunizieren, sind dann:

- Server, welche Informationen zur Verfügung stellen
- Klienten, die dies anfragen

Hiermit können beliebige Kommunikationsmuster (z.B. peer-to-peer) abgebildet werden. Die Idee von RMI geht auf *Remote Procedure Call (RPC)* zurück, welches für C entwickelt wurde.

Zunächst benötigt ein RMI-Client eine Referenz auf das Remote-Objekt. Dazu dient die RMI-Registrierung. Er fragt die Referenz mit Hilfe einer URL an:

```
rmi://hostname:port/servicename
```

Dabei kann hostname ein Rechnername oder eine IP-Adresse sein, servicename ist ein String, der ein Objekt beschreibt. Der Standardport von RMI ist 1099.

Es gibt auch noch eine zweite Möglichkeit, ein Remote-Objekt zu erhalten, und zwar als Argument eines Methodenaufrufs. In der Regel verwendet man die oben genannte Registrierung nur für den "Erstkontakt", danach werden Objekte ausgetauscht und transparent (wie lokale Objekte) verwendet.

Solche Objekte können auf beliebigen Rechnern verteilt liegen. Methodenaufrufe bei entfernten Objekten werden durch Netzwerkkommunikation umgesetzt.

Das Interface für RMI ist aufgeteilt in Stub und Skeleton. Seit Java 5 sind diese jedoch nicht mehr sichtbar.

Die Netzwerkkommunikation erfolgt über TCP/IP, aber auch diese ist für den Anwendungsprogrammierer nicht sichtbar.

Die Parameter und der Rückgabewert einer Methode müssen dafür natürlich in Bytes umgewandelt werden:

- Bei Remote-Objekten wird nur eine Referenz des Objektes übertragen.
- Serializable-Objekte werden in byte[] umgewandelt. Auf der anderen Seite wird dann eine Kopie des Objektes angelegt.
- Primitive Werte werden kopiert.

Um Objekte von entfernten Knoten verwenden zu können, muss zunächst ein RMI Service Interface definiert werden.

```
import java.rmi.*;

public interface FlipServer extends Remote {
    public void flip() throws RemoteException;
    public boolean getState() throws RemoteException;
}
```

Eine Implementierung des RMI-Interfaces sieht auf der Serverseite dann zum Beispiel so aus:

```
public class FlipServerImpl
```

101

```
extends java.rmi.server.UnicastRemoteObject
implements FlipServer {

private boolean state;

public FlipServerImpl() throws RemoteException {
    state = false;
}

public void flip() {
    state = !state;
}

public boolean getState() {
    return state;
}
```

Früher musste man die Stub- und Skeleton-Klassen mit rmic generieren - das ist jetzt nicht mehr notwendig.

4.3.3 RMI-Registierung

Ein RMI-Registry-Server kann mittels des Kommandos rmiregistry (z.B. in einer UNIX-Shell) gestartet werden. Seine Verwendung wird am folgenden Beispiel klar:

```
public class Server {
   public static void main(String[] args) {
     try {
       FlipServerImpl server = new FlipServerImpl();

      String host;
     if (args.length >= 1) {
       host = args[0];
     } else {
       host = "localhost";
     }

      String url = "rmi://" + host + "/FlipServer";
      Naming.rebind(url, server);
    } catch (RemoteException e) {
       ...
    } catch (MalformedURLException e) {
       ...
    }
}
```

```
}
 }
}
public class Client {
  public static void main(String[] args) {
    try {
      String host;
      if (args.length >= 1) {
        host = args[0];
      } else {
        host = "localhost";
      }
      String url = "rmi://" + host + "/FlipServer";
      FlipServer s = (FlipServer)Naming.lookup(url);
      s.flip();
      System.out.println("State: " + s.getState());
    } catch (MalformedURLException e) {
    } catch (RemoteException e) {
    } catch (NotBoundException e) {
    }
  }
}
```

Beachte: RMI stellt eine Fortsetzung der sequentiellen Programmierung auf verteilte Objekte dar. Dennoch können mehrere verteilte Prozesse auf ein Objekt "gleichzeitig" zugreifen. Man muss also auch hier das Problem der nebenläufigen Synchronisation beachten!

Dynamisches Laden, Sicherheitskonzepte oder verteilte Speicherbereinigung (garbage collection) sind weitere Aspekte von Java RMI.

Literaturverzeichnis

- [1] A. Church. A formulation of the simple theory of types. *Journal of Symbolic Logic*, 5:56–68, 1940.
- [2] K.L. Clark. Negation as failure. In H. Gallaire and J. Minker, editors, *Logic and Data Bases*, pages 293–322. Plenum Press, 1978.
- [3] J. Corbin and M. Bidoit. A rehabilitation of robinson's unification algorithm. In *Proc. IFIP '83*, pages 909–914. North-Holland, 1983.
- [4] J. Launchbury. A natural semantics for lazy evaluation. In *Proc. 20th ACM Symposium on Principles of Programming Languages (POPL'93)*, pages 144–154. ACM Press, 1993.
- [5] A. Martelli and U. Montanari. An efficient unification algorithm. ACM Transactions on Programming Languages and Systems, 4(2):258–282, 1982.
- [6] M.S. Paterson and M.N. Wegman. Linear unification. Journal of Computer and System Sciences, 17:348–375, 1978.
- [7] S. Peyton Jones, editor. *Haskell 98 Language and Libraries—The Revised Report*. Cambridge University Press, 2003.
- [8] J.A. Robinson. A machine-oriented logic based on the resolution principle. *Journal* of the ACM, 12(1):23–41, 1965.

Abbildungsverzeichnis

1.1	Mögliche Auswertungen von Funktionen
1.2	Layout-Regel in Haskell
1.3	Sharing bei lazy evaluation
1.4	Zyklische Liste ones
4.1	Zustände von Threads
4.2	Remote Method Invocation in Java

Index

0	_
(), 31	isPrim, 6
(.), 22	$\mathtt{is},52$
::, 8	last, $11, 12, 15, 69$
»=, 33	length, 10
Complex, 9	letztes, 50
Either, 13	lines, 15
Eq. 24	$\mathtt{map},19$
IO $a, 32$	\max , 71
Maybe, 11	member, 44, 51
${\tt ObjectInputStream},100$	$\min, 2$
ObjectOutputStream, 100	notify(), 93
$\mathtt{Ord},25$	notifyAll(), 93, 94
Serializable, 99	nub, 20
Tree, 12	ones, 30
anhang, 50	perm, 48
append, 9, 48	primes, 28
concat, 12, 36	print, 33
const, 23	putStr, 31
curry, 23	qsort, 20
elem, 23	readObject(), 100
fac, 3, 15, 16, 35	repeat, 33
fak, 52	setDaemon(boolean), 87
fib, 5, 28	sieve, 28
filter, 20	$\operatorname{\mathtt{snd}}, 13$
flip, 22	streiche, 51
fold1, 20	synchronized, 88, 90
foldr, 19	tail, 12
from, 27	take, 16
fst, 13	teilliste, 51
getLine, 31, 34	transient, 99
head, 12	type, 13
height, 12	uncurry, 23
interrupt(), 98	unzip, 13, 15
interrupted(), 99	wait(), 93
isInterrupted(), 99	wait(), 30 wait(long), 95
isNothing, 12	wait(long, int), 95
15000011115, 12	ward(rong, into), 90

while, 21Komponente, 42 writeObject(Object), 100 Konstante, 42 **zip**, 13 Konstruktor, 8 Kontravarianz, 78 Abtrennungsregel, 62 Kovarianz, 78 Akkumulatortechnik, 4 kritischer Bereich, 82 Anfrage, 41, 42, 62 Applikation, partielle, 17 Lambda-Abstraktion, 17 Array, 22 Layout-Regel, 5 lazy, 29 as pattern, 15 Atom, 41, 42 leftmost-innermost, 27 Ausdruck leftmost-outermost, 27 arithmetischer, 51 LI, 27 Ausdruck (Haskell), 2 Liste, 43 Aussage, 39 LO, 27 backtracking, 68 mgu, 63 Bereich modus ponens, 62 kritischer, 82 most general unifier, 63 Bereiche, endliche, 55 Multitasking, 81 kooperatives, 81 CLP, 53 präemptives, 82 Constraint Logic Programming, 53 musterorientiert, 49 Constraints, arithmetische, 53 Constraints, kombinatorische, 58 NAF, 71 Currying, 18 Nebenläufigkeit, 81 negation as failure, 71 Datenstrukturen, zyklische, 30 negation as finite failure, 71 Deserialisierung, 99 Dining-Philosophers-Problem, 85 object lock, 88 Direktive, 44 occur check, 65 disagreement set, 64 off-side rule, 5 Operator, 10, 43 Fakt, 61 Faktum, 39, 41 Parallelität, 81 pattern matching, 9, 14 Funktor, 42 Polymorphismus, parametrisierter, 75 generate-and-test, 47 Prädikat, 39, 42 Grundterm, 44 Producer-Consumer-Problem, 83 Guard, 16 Quicksort, 20 Instanz, 24 Interrupt, 98 Reaktivität, 81 Regel, 40, 42, 62 Klasse, 24 Relation, 42 Klausel, 42

Remote Method Invocation (RMI), 99, Zahl, 42 Resolutionsprinzip, allgemeines, 66 Resolutionsprinzip, einfaches, 62 RMI Service Interface, 101 rmiregistry, 102 Section, 18 Semaphore, 83 binäre, 83 Serialisierung, 99 sharing, 29 Struktur, 42 Stub, 101 Substitution, 63 Suchraum, 47 synchronisation client-side, 91 server-side, 91 System, verteiltes, 81 Term, 44 Term, Prolog, 42 Termgleichheit, 45 Text, 43 thread states, 87 Typconstraint, 24 Typkonstruktor, 11 Typsynonym, 13 Unifikation, 63 Unifikationsalgorithmus, 64 Unifikationssatz von Robinson, 65 Unifikator, 63 Unifikator, allgemeinster, 63 unifizierbar, 63 Unstimmigkeitsmenge, 64 Variable, 40, 42, 44 Variable, anonyme, 44 Variante, 67 Vorkommenstest, 65 Wildcard, 14, 78

Wildcards, beschränkte, 78