



Theoretische Informatik I:
Logik
— Wintersemester 2014/2015 —
DHBW Mannheim

Prof. Dr. Karl Stroetmann

5. November 2014

Dieses Skript ist einschließlich der L^AT_EX-Quellen sowie der in diesem Skript diskutierten Programme unter

<https://github.com/karlstroetmann/Logik>

im Netz verfügbar. Das Skript wird laufend überarbeitet. Wenn Sie auf Ihrem Rechner `git` installieren und mein Repository mit Hilfe des Befehls

```
git clone https://github.com/karlstroetmann/Logik.git
```

klonen, dann können Sie über den Befehls

```
git pull
```

die aktuelle Version meines Skripts aus dem Netz laden.

Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung	4
1.1	Motivation	4
1.2	Überblick über den Inhalt der Vorlesung	5
2	Die Programmier-Sprache SetIX	8
2.1	Einführende Beispiele	8
2.2	Darstellung von Mengen	12
2.3	Paare, Relationen und Funktionen	15
2.4	Allgemeine Tupel	16
2.5	Spezielle Funktionen und Operatoren auf Mengen	17
2.5.1	Anwendung: <i>Sortieren durch Auswahl</i>	19
2.6	Kontroll-Strukturen	20
2.6.1	Schleifen	22
2.6.2	Fixpunkt-Algorithmen	24
2.6.3	Verschiedenes	26
2.7	Fallstudie: Berechnung von Wahrscheinlichkeiten	27
2.8	Fallstudie: Berechnung von Pfaden	28
2.8.1	Berechnung des transitiven Abschlusses einer Relation	28
2.8.2	Berechnung der Pfade	32
2.8.3	Der Bauer mit dem Wolf, der Ziege und dem Kohl	35
2.9	Terme und Matching	36
2.9.1	Konstruktion und Manipulation von Termen	37
2.9.2	Matching	39
2.9.3	Ausblick	42
3	Grenzen der Berechenbarkeit	43
3.1	Das Halte-Problem	43
3.1.1	Informale Betrachtungen zum Halte-Problem	43
3.1.2	Formale Analyse des Halte-Problems	44
3.2	Unlösbarkeit des Äquivalenz-Problems	47

4	Aussagenlogik	49
4.1	Motivation	49
4.2	Anwendungen der Aussagenlogik	50
4.3	Formale Definition der aussagenlogischen Formeln	51
4.3.1	Syntax der aussagenlogischen Formeln	51
4.3.2	Semantik der aussagenlogischen Formeln	52
4.3.3	Extensionale und intensionale Interpretationen der Aussagenlogik	54
4.3.4	Implementierung in SETLX	54
4.3.5	Eine Anwendung	57
4.4	Tautologien	59
4.4.1	Testen der Allgemeingültigkeit in SETLX	60
4.4.2	Nachweis der Allgemeingültigkeit durch Äquivalenz-Umformungen	62
4.4.3	Berechnung der konjunktiven Normalform in SETLX	66
4.5	Der Herleitungs-Begriff	71
4.5.1	Eigenschaften des Herleitungs-Begriffs	73
4.6	Das Verfahren von Davis und Putnam	74
4.6.1	Vereinfachung mit der Schnitt-Regel	75
4.6.2	Vereinfachung durch Subsumption	76
4.6.3	Vereinfachung durch Fallunterscheidung	76
4.6.4	Der Algorithmus	77
4.6.5	Ein Beispiel	77
4.6.6	Implementierung des Algorithmus von Davis und Putnam	78
4.7	Das 8-Damen-Problem	81
5	Prädikatenlogik	88
5.1	Syntax der Prädikatenlogik	88
5.2	Semantik der Prädikatenlogik	92
5.2.1	Implementierung prädikatenlogischer Strukturen in SETLX	96
5.3	Normalformen für prädikatenlogische Formeln	101
5.4	Unifikation	105
5.5	Ein Kalkül für die Prädikatenlogik	109
5.6	<i>Prover9</i> und <i>Mace4</i>	115
5.6.1	Der automatische Beweiser <i>Prover9</i>	115
5.6.2	<i>Mace4</i>	116
6	Hoare Logic	119
6.1	Preconditions and Postconditions	119
6.1.1	Assignments	120
6.1.2	The Weakening Rule	121
6.1.3	Compound Statements	122
6.1.4	Conditional Statements	123
6.1.5	Loops	124
6.2	The Euclidean Algorithm	125
6.2.1	Correctness Proof of the Euclidean Algorithm	125

6.3 Symbolic Program Execution	128
--	-----

Kapitel 1

Einleitung

In diesem einführenden Kapitel möchte ich zunächst motivieren, warum wir in der Informatik nicht darum herum kommen uns mit den formalen Methoden der mathematischen Logik zu beschäftigen. Anschließend gebe ich einen Überblick über den Rest der Vorlesung.

1.1 Motivation

Informationstechnische Systeme (im Folgenden kurz als IT-Systeme bezeichnet) gehören zu den komplexesten Systemen, welche die Menschheit je entwickelt hat. Das lässt sich schon an dem Aufwand erkennen, der bei der Erstellung von IT-Systemen anfällt. So sind im Bereich der Telekommunikations-Industrie IT-Projekte, bei denen mehr als 1000 Entwickler über mehrere Jahre zusammenarbeiten, die Regel. Es ist offensichtlich, dass ein Scheitern solcher Projekte mit enormen Kosten verbunden ist. Einige Beispiele mögen dies verdeutlichen.

1. Am 9. Juni 1996 stürzte die Rakete Ariane 5 auf ihrem Jungfernflug ab. Ursache war ein Kette von Software-Fehlern: Ein Sensor im Navigations-System der Ariane 5 misst die horizontale Neigung und speichert diese zunächst als Gleitkomma-Zahl mit einer Genauigkeit von 64 Bit ab. Später wird dieser Wert dann in eine 16 Bit Festkomma-Zahl konvertiert. Bei dieser Konvertierung trat ein Überlauf ein, da die zu konvertierende Zahl zu groß war, um als 16 Bit Festkomma-Zahl dargestellt werden zu können. In der Folge gab das Navigations-System auf dem Datenbus, der dieses System mit der Steuerungs-Einheit verbindet, eine Fehlermeldung aus. Die Daten dieser Fehlermeldung wurden von der Steuerungs-Einheit als Flugdaten interpretiert. Die Steuer-Einheit leitete daraufhin eine Korrektur des Fluges ein, die dazu führte, dass die Rakete auseinander brach und die automatische Selbstzerstörung eingeleitet werden musste. Die Rakete war mit 4 Satelliten beladen. Der wirtschaftliche Schaden, der durch den Verlust dieser Satelliten entstanden ist, lag bei mehreren 100 Millionen Dollar.

Ein vollständiger Bericht über die Ursache des Absturzes des Ariane 5 findet sich im Internet unter der Adresse

<http://www.ima.umn.edu/~arnold/disasters/ariane5rep.html>

2. Die Therac 25 ist ein medizinisches Bestrahlungs-Gerät, das durch Software kontrolliert wird. Durch Fehler in dieser Software erhielten 1985 mindestens 6 Patienten eine Überdosis an Strahlung. Drei dieser Patienten sind an den Folgen dieser Überdosierung gestorben, die anderen wurden schwer verletzt.

Einen detaillierten Bericht über diese Unfälle finden Sie unter

http://courses.cs.vt.edu/~cs3604/lib/Therac_25/Therac_1.html

3. Im ersten Golfkrieg konnte eine irakische *Scud* Rakete von dem *Patriot* Flugabwehrsystem aufgrund eines Programmier-Fehlers in der Kontrollsoftware des Flugabwehrsystems nicht abgefangen werden. 28 Soldaten verloren dadurch ihr Leben, 100 weitere wurden verletzt.

<http://www.ima.umn.edu/~arnold/disasters/patriot.html>

4. Im Internet finden Sie unter

[http://www.computerworld.com/
article/2515483/enterprise-applications/epic-failures--11-infamous-software-bugs.html](http://www.computerworld.com/article/2515483/enterprise-applications/epic-failures--11-infamous-software-bugs.html)

eine Auflistung von schweren Unfällen, die auf Software-Fehler zurückgeführt werden konnten.

Diese Beispiele zeigen, dass bei der Konstruktion von IT-Systemen mit großer Sorgfalt und Präzision gearbeitet werden sollte. Die Erstellung von IT-Systemen muss auf einer wissenschaftlich fundierten Basis erfolgen, denn nur dann ist es möglich, die Korrektheit solcher Systeme zu *verifizieren*, also mathematisch zu beweisen. Diese wissenschaftliche Basis für die Entwicklung von IT-Systemen ist die Informatik, und diese hat ihre Wurzeln in der mathematischen Logik. Zur präzisen Definition der Bedeutung logischer Formeln benötigen wir die Mengenlehre, die in der Mathematik-Vorlesung vorgestellt wird. Daher sind die Logik und die Mengenlehre die beiden Gebiete, mit denen Informatiker sich zu Beginn Ihres Studiums beschäftigen. Sowohl die Mengenlehre als auch die Logik haben unmittelbare praktische Anwendungen in der Informatik.

1. Die Schnittstellen komplexer Systeme können mit Hilfe logischer Formeln exakt spezifiziert werden. Spezifikationen, die mit Hilfe natürlicher Sprache erstellt werden, haben gegenüber formalen Spezifikationen den Nachteil, dass sie oft mehrdeutig sind.
2. Die korrekte Funktionsweise digitaler Schaltungen kann mit Hilfe automatischer Beweiser verifiziert werden.
3. Die Mengenlehre und die damit verbundene Theorie der Relationen bietet die Grundlage der Theorie der relationalen Datenbanken.

Die obige Auflistung ließe sich leicht fortsetzen, aber neben den unmittelbaren Anwendungen von Logik und Mengenlehre hat die Beschäftigung mit diesen beiden Gebieten noch eine andere, sehr wichtige Funktion: Ohne die Einführung geeigneter Abstraktionen sind komplexe Systeme nicht beherrschbar. Kein Mensch ist in der Lage, alle Details eines Software-Systems, das aus mehreren 100 000 Programm-Zeilen besteht, zu verstehen. Die einzige Chance um ein solches System zu beherrschen besteht in der Einführung geeigneter Abstraktionen. Daher gehört ein überdurchschnittliches Abstraktionsvermögen zu den wichtigsten Werkzeugen eines Informatikers. Die Beschäftigung mit Logik und Mengenlehre trainiert gerade dieses abstrakte Denkvermögen.

Aus meiner Erfahrung weiß ich, dass einige der Studenten sich unter dem Thema Informatik etwas Anderes vorgestellt haben als die Diskussion abstrakter Konzepte. Für diese Studenten ist die Beherrschung einer Programmiersprache und einer dazugehörigen Programmierumgebung das Wesentliche der Informatik. Natürlich ist die Beherrschung einer Programmiersprache für einen Informatiker unabdingbar. Sie sollten sich allerdings darüber im klaren sein, dass das damit verbundene Wissen sehr vergänglich ist, denn niemand kann Ihnen heute sagen, in welcher Programmiersprache Sie in 10 Jahren programmieren werden. Im Gegensatz dazu sind die mathematischen Grundlagen der Informatik wesentlich beständiger.

1.2 Überblick über den Inhalt der Vorlesung

Die erste Informatik-Vorlesung legt die Grundlagen, die für das weitere Studium der Informatik benötigt werden. Bei der Diskussion dieser Grundlagen werden wir uns in dieser Vorlesung auf die Logik konzentrieren, denn die Mengenlehre ist bereits Gegenstand der Mathematik-Vorlesung. Daher ist diese Vorlesung wie folgt aufgebaut:

1. Die Programmier-Sprache SETLX.

SETLX (set language extended) ist eine *mengenbasierte* Programmiersprache, in der dem Programmierer die Operationen der Mengenlehre zur Verfügung gestellt werden. Zusätzlich unterstützt die Sprache *funktionales Programmieren*. Da SETLX mengenbasiert ist, ist es einfach möglich, Algorithmen in der Sprache der Mengenlehre zu formulieren. Eine solche Formulierung ist oft sowohl klarer als auch kürzer als die Implementierung des Algorithmus in einer klassischen Programmier-Sprache wie beispielsweise C oder Java. Daher diskutiert das zweite Kapitel die Sprache SETLX. In den folgenden Kapiteln werden wir SETLX zur Implementierung verschiedener Algorithmen verwenden.

2. Grenzen der Berechenbarkeit.

Jeder Informatiker sollte wissen, dass bestimmte Probleme nicht algorithmisch entscheidbar sind. Beispielsweise ist die Frage, ob ein gegebenes Programm mit einer vorgegebenen Eingabe irgendwann anhält und ein Ergebnis liefert, oder ob es unendlich lange rechnen würde, unentscheidbar. Diese Frage wird auch als *Halte-Problem* bezeichnet. Dieses Problem ist unentscheidbar, was wir im dritten Kapitel beweisen werden.

3. Aussagen-Logik.

Die Theorie der Logik unterscheidet zwischen *Aussagen-Logik* und *Prädikaten-Logik*. Die Aussagen-Logik untersucht nur die Junktoren

“ \neg ”, “ \wedge ”, “ \vee ”, “ \rightarrow ” und “ \leftrightarrow ”,

während die Prädikaten-Logik zusätzlich noch die Quantoren

“ \forall ” und “ \exists ”

betrachtet. Wir wenden uns im vierten Kapitel zunächst der *Aussagen-Logik* zu. Die Handhabung aussagenlogischer Formeln ist einfacher als die Handhabung prädikatenlogischer Formeln. Daher bietet sich die Aussagen-Logik als Trainings-Objekt an um mit den Methoden der Logik vertraut zu werden. Die Aussagen-Logik hat gegenüber der Prädikaten-Logik noch einen weiteren Vorteil: Sie ist *entscheidbar*, d.h. wir können ein Programm schreiben, das als Eingabe eine aussagenlogische Formel verarbeitet und welches dann entscheidet, ob diese Formel allgemeingültig ist. Es ist hingegen nicht möglich, ein Programm zu erstellen, das für eine prädikatenlogische Formel entscheiden kann, ob diese allgemeingültig ist.

Ein weiteres Argument, sich zunächst mit der Aussagenlogik zu beschäftigen liefern die Anwendungen der Aussagenlogik: Es gibt in der Praxis eine Reihe von Problemen, die bereits mit Hilfe der Aussagenlogik gelöst werden können. Beispielsweise lässt sich die Frage nach der Korrektheit kombinatorischer digitaler Schaltungen auf die Entscheidbarkeit einer aussagenlogischen Formel zurückführen. Außerdem gibt es eine Reihe kombinatorischer Probleme, die sich auf aussagenlogische Probleme reduzieren lassen. Als ein Beispiel zeigen wir, wie sich das 8-Damen-Problem mit Hilfe der Aussagenlogik lösen lässt.

4. Prädikaten-Logik.

Im fünften Kapitel behandeln wir die Prädikatenlogik und analysieren den Begriff des prädikatenlogischen Beweises mit Hilfe eines *Kalküls*. Ein *Kalkül* ist dabei ein formales Verfahren, einen mathematischen Beweis zu führen. Ein solches Verfahren lässt sich programmieren. Wir stellen zu diesem Zweck den *Resolutions-Kalkül* vor, mit dem sich Beweise führen lassen. Dieser Kalkül ist die Grundlage verschiedener Verfahren zum automatischen Beweisen.

Als Anwendungen der Prädikaten-Logik werden wir schließlich die Systeme *Prover9* und *Mace4* diskutieren. Bei *Prover9* handelt es sich um einen automatischen Beweiser, während *Mace4* eine Programm ist, das dazu benutzt werden kann, ein Gegenbeispiel für eine mathematische Vermutung zu finden.

5. Verifikation von Programmen.

Die Korrektheit eines Programms lässt sich mathematisch nachweisen. Wir stellen hier drei verschiedene Methoden vor: Der Hoare-Kalkül und die Methode der symbolischen Programm-Ausführung eignen sich zur Verifikation *iterativer* Prozeduren. (Iterative Programme sind Programme, die hauptsächlich mit Hilfe von Schleifen arbeiten.) Demgegenüber ist die Methode der Wertverlaufs-Induktion besser geeignet um die Korrektheit *rekursiver* Funktionen nachzuweisen.

Bemerkung: Zum Schluss möchte ich hier noch ein Paar Worte zum Gebrauch von neuer und alter Rechtschreibung und der Verwendung von Spell-Checkern in diesem Skript sagen. Dieses Skript wurde unter Verwendung strengster wirtschaftlicher Kriterien erstellt. Im Klartext heißt das: Zeit ist Geld und als Dozent an der DHBW hat man weder das eine noch das andere. Daher ist es sehr wichtig zu wissen, wo eine zusätzliche Investition von Zeit noch einen für die Studenten nützlichen Effekt bringt und wo dies nicht der Fall ist. Ich habe mich an aktuellen Forschungs-Ergebnissen zum Nutzen der Rechtschreibung orientiert. Diese zeigen, dass es nicht wichtig ist, in welcher Reihenfolge die Buchstaben in einem Wort stehen, das einzige was wichtig ist, ist dass der erste und der letzte Buchstabe an der richtigen Position steht. Der Rest kann ein toller Böldisn sein, trotzdem kann man ihn ohne Probleme lesen. Das ist so, weil wir nicht jede Buchstaben einzeln lesen, sondern das Wort als Gesamtes. Wie sie sehen, ist das tatsächlich der Fall. ☺

Nichtsdestotrotz möchte ich Sie darum bitten, mir Tipp- und sonstige Fehler, die Ihnen in diesem Skript auffallen, per Email an

`karl.stroetmann@dhbw-mannheim.de`

zu melden. Es bringt nichts, wenn Sie mir diese Fehler nach der Vorlesung mitteilen, denn bis ich dazu komme, die Fehler zu korrigieren, habe ich längst vergessen, was das Problem war.

Kapitel 2

Die Programmier-Sprache SetlX

Die in der Mathematik-Vorlesung vorgestellten Begriffs-Bildungen aus der Mengenlehre bereiten erfahrungsgemäß dem Anfänger aufgrund ihrer Abstraktheit gewisse Schwierigkeiten. Um diese Begriffe vertrauter werden zu lassen, stelle ich daher nun eine Programmier-Sprache vor, die mit diesen Begriffen arbeitet. Dies ist die Sprache SETLX. Diese Sprache basiert auf der Ende der sechziger Jahre von Jacob T. Schwartz eingeführten Sprache **SETL** [SDSD86]. Die Sprache SETLX lehnt sich in ihrer Syntax stark an die Programmiersprache C an, ist vom Konzept her aber als Derivat von SETL zu sehen. Sie finden auf der Webseite

<http://wwwlehre.dhbw-stuttgart.de/stroetmann/SetlX/setlX.php>

eine Anleitung zur Installation von SETLX.

2.1 Einführende Beispiele

Wir wollen in diesem Abschnitt die Sprache SETLX an Hand einiger einfacher Beispiele vorstellen, bevor wir dann in den folgenden Abschnitten auf die Details eingehen.

```
1  =====setlX=====v2.3.2--
2
3  Welcome to the setlX interpreter!
4
5  Open Source Software from http://setlX.randoom.org/
6  (c) 2011-2014 by Herrmann, Tom
7
8  You can display some helpful information by using '--help' as parameter when
9  launching this program.
10
11 Interactive-Mode:
12   The 'exit;' statement terminates the interpreter.
13
14 =====Interactive=Mode=====
15
16 =>
```

Abbildung 2.1: SETLX-Interpreter nach dem Start.

Die Sprache SETLX ist eine interaktive Sprache, Sie können diese Sprache also unmittelbar über einen Interpreter aufrufen. Falls Sie SETLX auf Ihrem Rechner installiert haben, können Sie den Befehl

```
setlx
```

in einer Kommando-Zeile eingeben. Anschließend meldet sich der Interpreter dann wie in Abbildung 2.1 auf Seite 8 gezeigt. Die Zeichenfolge “=>” ist der Prompt, der Ihnen signalisiert, dass der Interpreter auf eine Eingabe wartet. Geben Sie dort den Text

```
1 + 2;
```

ein und drücken anschließend auf die Eingabe-Taste, so erhalten Sie die folgende Ausgabe:

```
1  ~< Result: 3 >~
2
3  =>
```

Hier hat der Interpreter die Summe $1 + 2$ berechnet und das Ergebnis ausgegeben. Es gibt auch eine Funktion, mit deren Hilfe Sie Werte ausdrucken können. Diese Funktion heißt `print`. Wenn Sie im Interpreter

```
print("Hallo");
```

eingeben und anschließend auf die Eingabe-Taste drücken, so erhalten Sie die folgende Ausgabe:

```
1  Hallo
2  ~< Result: om >~
3
4  =>
```

Hier hat der Interpreter zunächst den Befehl `print("Hallo")` ausgeführt und dabei den Text “Hallo” ausgegeben. In der Zeile darunter wird der Wert des zuletzt ausgegebenen Ausdrucks angezeigt. Da die Funktion `print()` kein Ergebnis berechnet, ist der Rückgabe-Wert undefiniert. Ein undefinierter Wert wird in SETLX mit dem griechischen Buchstaben Ω bezeichnet, was in der Ausgabe durch den String “om” dargestellt wird.

Die Funktion `print()` akzeptiert beliebig viele Argumente. Wenn Sie beispielsweise das Ergebnis der Rechnung $36 \cdot 37 / 2$ ausgeben wollen, so können Sie dies über den Befehl

```
print("36 * 37 / 2 = ", 36 * 37 / 2);
```

erreichen. Wenn Sie nur an der Auswertung dieses Ausdrucks interessiert sind, so können Sie diesen Ausdruck auch unmittelbar hinter dem Prompt eingeben und mit einem Semikolon “;” abschließen. Wenn Sie nun die Eingabe-Taste betätigen, wird der Ausdruck ausgewertet und das Ergebnis angezeigt.

Der SETLX-Interpreter lässt sich nicht nur interaktiv betreiben, sondern er kann auch vollständige Programme ausführen. Speichern wir das in Abbildung 2.2 gezeigte Programm in einer Datei mit dem Namen “sum.stlx” ab, so können wir in der Kommando-Zeile den Befehl

```
setlx sum.stlx
```

eingeben. Dann wird zunächst der Text “Type a natural number ...” gefolgt von einem Doppelpunkt als Prompt ausgegeben. Geben wir nun eine Zahl n ein und betätigen die Eingabe-Taste, so wird als Ergebnis die Summe der ersten n natürlichen Zahlen, also

$$\sum_{i=1}^n i$$

ausgegeben.

Wir diskutieren nun das in Abbildung 2.2 auf Seite 10 gezeigte Programm Zeile für Zeile. Die Zeilen-Nummern in dieser und den folgenden Abbildungen von SETLX-Programmen sind nicht Bestandteil der Programme sondern wurden hinzugefügt um in den Diskussionen dieser Programme besser auf einzelne Zeilen Bezug nehmen zu können.

```

1  // This program reads a number n and computes the sum 1 + 2 + ... + n.
2  n := read("Type a natural number and press return: ");
3  s := +/ { 1 .. n };
4  print("The sum 1 + 2 + ... + ", n, " is equal to ", s, ".");

```

Abbildung 2.2: Ein einfaches Programm zur Berechnung der Summe $\sum_{i=1}^n i$.

1. Die erste Zeile enthält einen Kommentar. In SETLX werden Kommentare durch den String “//” eingeleitet. Aller Text zwischen diesem String und dem Ende der Zeile wird von dem SETLX-Compiler ignoriert. Neben einzeiligen Kommentaren unterstützt SETLX auch mehrzeilige Kommentare, die wie in der Sprache C durch die Strings “/*” und “*/” begrenzt werden.
2. Die zweite Zeile enthält eine Zuweisung. Die Funktion `read()` gibt zunächst den Text aus, der den Benutzer zur Eingabe einer Zahl auffordert und liest dann den vom Benutzer eingegebenen String. Falls der Benutzer eine Zahl eingibt, wird dies erkannt und die eingegebene Zahl wird mit Hilfe des Zuweisungs-Operators “:=” der Variablen `n` zugewiesen. An dieser Stelle gibt es zwei wichtige Unterschiede zur Syntax der Sprache C:
 - (a) **SetlX** verwendet den Zuweisungs-Operator “:=”, während die Programmiersprache C den String “=” als Zuweisungs-Operator benutzt.
 - (b) Die Namen von Variablen oder Funktion müssen in der Sprache SETLX mit einem kleinen Buchstaben beginnen. Daneben können die Namen von Variablen und Funktionen noch beliebig viele Buchstaben, Ziffern und den Unterstrich “_” enthalten. In Gegensatz dazu dürfen diese Namen in C auch mit einem großen Buchstaben oder mit dem Unterstrich “_” beginnen.

Im Gegensatz zu der Sprache C ist die Sprache SETLX nicht statisch *getypt*. Daher ist es weder notwendig noch möglich, die Variable `n` zu deklarieren. Würde der Benutzer an Stelle einer Zahl einen String eingeben, so würde das Programm später mit einer Fehlermeldung abbrechen.

3. Die dritte Zeile zeigt zunächst, wie sich Mengen als Aufzählungen definieren lassen. Sind a und b ganze Zahlen mit $a < b$, so berechnet der Ausdruck

$$\{ a \dots b \}$$

die Menge

$$\{x \in \mathbb{Z} \mid a \leq x \wedge x \leq b\}.$$

Der Operator “+/” berechnet dann die Summe aller Elemente der Menge

$$\{i \in \mathbb{N} \mid 1 \leq i \wedge i \leq n\}$$

Das ist natürlich genau die Summe

$$1 + 2 + \dots + n = \sum_{i=1}^n i.$$

Diese Summe wird der Variablen `s` zugewiesen.

4. In der letzten Zeile wird diese Summe ausgegeben.

Als nächstes betrachten wir das in Abbildung 2.3 auf Seite 11 gezeigte Programm `sum-recursive.stlx`, das die Summe $\sum_{i=0}^n i$ mit Hilfe einer Rekursion berechnet.

1. Zeile 1 bis Zeile 7 enthalten die Definition der Prozedur `sum`. Die Definition einer Prozedur wird in SETLX durch das Schlüsselwort “`procedure`” eingeleitet. Hinter diesem Schlüsselwort folgt zunächst eine öffnende

```

1  sum := procedure(n) {
2      if (n == 0) {
3          return 0;
4      } else {
5          return sum(n-1) + n;
6      }
7  };
8
9  n      := read(("Zahl eingeben: "));
10 total := sum(n);
11 print("Sum 0 + 1 + 2 + ... + ", n, " = ", total);

```

Abbildung 2.3: Ein rekursives Programm zur Berechnung der Summe $\sum_{i=0}^n i$.

Klammer “(”, dann eine Liste von Parametern, welche durch “,” voneinander getrennt sind, und danach eine schließenden Klammer “)”. Darauf folgt der Rumpf der Prozedur, der, genau wie in der Sprache C, durch die Klammern “{” und “}” begrenzt wird. Im Allgemeinen besteht der Rumpf aus einer Liste von Kommandos. In unserem Fall haben wir hier nur ein einziges Kommando. Dieses Kommando ist allerdings ein zusammengesetztes Kommando und zwar eine Fallunterscheidung. Die allgemeine Form einer Fallunterscheidung ist wie folgt:

```

1      if ( test ) {
2          body1
3      } else {
4          body2
5      }

```

Eine solche Fallunterscheidung wird dann wie folgt ausgewertet:

- (a) Zunächst wird der Ausdruck *test* evaluiert. Dabei muss sich entweder der Wert “true” oder “false” ergeben.
- (b) Falls sich “true” ergibt, werden anschließend die Kommandos in *body₁* ausgeführt. Dabei ist *body₁* eine Liste von Kommandos.
- (c) Andernfalls werden die Kommandos in der Liste *body₂* ausgeführt.

Beachten Sie hier die folgenden beiden Unterschiede zur Sprache C:

- (a) Bei dem `if`-Befehl müssen Sie auch dann geschweifte Klammern verwenden, wenn *body₁* und *body₂* nur aus einem einzigen Befehl bestehen.
- (b) Die Definition der Prozedur muss durch ein Semikolon abgeschlossen werden.

2. Nach der Definition der Prozedur `sum` wird in Zeile 9 ein Wert in die Variable `n` eingelesen.
3. Dann wird in Zeile 10 für den eben eingelesenen Wert von `n` die oben definierte Prozedur `sum` aufgerufen. Zusätzlich enthält Zeile 10 eine Zuweisung: Der Wert, den der Prozedur-Aufruf `sum(n)` zurück liefert, wird in die Variable `total`, die auf der linken Seite des *Zuweisungs-Operators* “:=” steht, geschrieben.
4. Anschließend wird das berechnete Ergebnis durch einen `print`-Befehl ausgegeben.

Die Prozedur `sum` in dem obigen Beispiel ist *rekursiv*, d.h. sie ruft sich selber auf. Die Logik, die hinter der Implementierung steht, lässt sich am einfachsten durch die beiden folgenden bedingten Gleichungen erfassen:

1. $sum(0) = 0$,
2. $n > 0 \rightarrow sum(n) = sum(n - 1) + n$.

Die Korrektheit dieser Gleichungen wird unmittelbar klar, wenn wir für $sum(n)$ die Definition

$$sum(n) = \sum_{i=0}^n i$$

einsetzen, denn offenbar gilt:

1. $sum(0) = \sum_{i=0}^0 i = 0$,
2. $sum(n) = \sum_{i=0}^n i = \left(\sum_{i=0}^{n-1} i \right) + n = sum(n - 1) + n$.

Die erste Gleichung behandelt den Fall, dass die Prozedur sich nicht selbst aufruft. Einen solchen Fall muss es in jeder rekursiv definierten Prozedur geben, denn sonst würde die Prozedur in einer Endlos-Schleife stecken bleiben.

2.2 Darstellung von Mengen

Der wichtigste Unterschied zwischen der Sprache SETLX und der Sprache C besteht darin, dass SETLX die Verwendung von Mengen und Listen unmittelbar unterstützt. Um zu zeigen, wie wir in SETLX mit Mengen umgehen können, zeigen wir ein einfaches Programm, das Vereinigung, Schnitt und Differenz zweier Mengen berechnet. Abbildung 2.4 zeigt die Datei `simple.stlx`. Das in dieser Abbildung gezeigte Programm zeigt die Verwendung der elementaren Mengen-Operatoren in SETLX.

```

1  a := { 1, 2, 3 };
2  b := { 2, 3, 4 };
3  // Berechnung der Vereinigungs-Menge a ∪ b
4  c := a + b;
5  print(a, " + ", b, " = ", c);
6  // Berechnung der Schnitt-Menge      a ∩ b
7  c := a * b;
8  print(a, " * ", b, " = ", c);
9  // Berechnung der Mengen-Differenz   a \ b
10 c := a - b;
11 print(a, " - ", b, " = ", c);
12 // Berechnung der Potenz-Menge      2a
13 c := 2 ** a;
14 print("2 ** ", a, " = ", c);
15 // Überprüfung einer Teilmengen-Beziehung a ⊆ b
16 print("(", a, " <= ", b, ") = ", (a <= b));
17 // Testen, ob 1 ∈ a gilt
18 print("1 in ", a, " = ", 1 in a);

```

Abbildung 2.4: Berechnung von \cup , \cap , \setminus und Potenz-Menge

In Zeile 1 und 2 sehen wir, dass wir Mengen ganz einfach durch explizite Aufzählung ihrer Argumente angeben können. In den Zeilen 4, 7 und 10 berechnen wir dann nacheinander Vereinigung, Schnitt und Differenz dieser Mengen. Hier ist zu beachten, dass dafür in SETLX die Operatoren “+”, “*”, “−” verwendet werden. In Zeile 13 berechnen wir die Potenz-Menge mit Hilfe des Operators “**”. Weiter überprüfen wir in Zeile 17 mit dem

Operator “ \leq ”, ob a eine Teilmenge von b ist. Schließlich testen wir in Zeile 18 mit Hilfe des Operators “ in ”, ob die Zahl 1 ein Element der oben definierten Menge a ist.

Führen wir dieses Programm aus, so erhalten wir die folgende Ausgabe:

```
{1, 2, 3} + {2, 3, 4} = {1, 2, 3, 4}
{1, 2, 3} * {2, 3, 4} = {2, 3}
{1, 2, 3} - {2, 3, 4} = {1}
2 ** {1, 2, 3} = {{}, {1}, {1, 2}, {1, 2, 3}, {1, 3}, {2}, {2, 3}, {3}}
({1, 2, 3} <= {2, 3, 4}) = false
1 in {1, 2, 3} = true
```

Um interessantere Programme zeigen zu können, stellen wir jetzt weitere Möglichkeiten vor, mit denen wir in SETLX Mengen definieren können.

Definition von Mengen durch arithmetische Aufzählung

In dem letzten Beispiel hatten wir Mengen durch explizite Aufzählung definiert. Das ist bei großen Mengen viel zu mühsam. Eine Alternative ist daher die Definition einer Menge durch eine *arithmetische Aufzählung*. Wir betrachten zunächst ein Beispiel:

```
a := { 1 .. 100 };
```

Die Menge, die hier der Variablen a zugewiesen wird, ist die Menge aller natürlichen Zahlen von 1 bis 100. Die allgemeine Form einer solchen Definition ist

```
a := { start .. stop };
```

Mit dieser Definition würde a die Menge aller ganzen Zahlen von $start$ bis $stop$ zugewiesen, formal gilt

$$a = \{n \in \mathbb{Z} \mid start \leq n \wedge n \leq stop\}.$$

Es gibt noch eine Variante der arithmetischen Aufzählung, die wir ebenfalls durch ein Beispiel einführen.

```
a := { 1, 3 .. 100 };
```

Die Menge, die hier der Variablen a zugewiesen wird, ist die Menge aller ungeraden natürlichen Zahlen von 1 bis 100. Die Zahl 100 liegt natürlich nicht in dieser Menge, denn sie ist ja gerade. Die allgemeine Form einer solchen Definition ist

```
a := { start, second .. stop }
```

Definieren wir $step = second - start$ und ist $step$ positiv, so lässt sich diese Menge formal wie folgt definieren:

$$a = \{start + n \cdot step \mid n \in \mathbb{N}_0 \wedge start + n \cdot step \leq stop\}.$$

Beachten Sie, dass $stop$ nicht unbedingt ein Element der Menge

```
a := { start, second .. stop }
```

ist. Beispielsweise gilt

$$\{ 1, 3 .. 6 \} = \{ 1, 3, 5 \}.$$

Definition von Mengen durch Iteratoren

Eine weitere Möglichkeit, Mengen zu definieren, ist durch die Verwendung von *Iteratoren* gegeben. Wir geben zunächst ein einfaches Beispiel:

```
p := { n * m : n in {2..10}, m in {2..10} };
```

Nach dieser Zuweisung enthält p die Menge aller *nicht-trivialen* Produkte, deren Faktoren ≤ 10 sind. (Ein Produkt der Form $a \cdot b$ heißt dabei *trivial* genau dann, wenn einer der Faktoren a oder b den Wert 1 hat.) In der Schreibweise der Mathematik gilt für die oben definierte Menge p :

$$p = \{n \cdot m \mid n \in \mathbb{N} \wedge m \in \mathbb{N} \wedge 2 \leq n \wedge 2 \leq m \wedge n \leq 10 \wedge m \leq 10\}.$$

Wie ausdrückstark Iteratoren sind, lässt sich an dem Programm `primes-difference.stlx` erkennen, das in Abbildung 2.5 auf Seite 14 gezeigt ist. Das Programm berechnet die Menge der Primzahlen bis zu einer vorgegebenen Größe n und ist so kurz wie eindrucksvoll. Die zugrunde liegende Idee ist, dass eine Zahl genau dann eine Primzahl ist, wenn Sie von 1 verschieden ist und sich nicht als Produkt zweier von 1 verschiedener Zahlen schreiben lässt. Um also die Menge der Primzahlen kleiner gleich n zu berechnen, ziehen wir einfach von der Menge $\{2, \dots, n\}$ die Menge aller Produkte ab, denn dann bleiben genau die Primzahlen übrig. Diese Rechnung wird in Zeile 2 des Programms durchgeführt.

```

1  n := 100;
2  primes := {2 .. n} - { p * q : p in {2..n}, q in {2..n} };
3  print(primes);

```

Abbildung 2.5: Programm zur Berechnung der Primzahlen bis n .

Die allgemeine Form der Definition einer Menge mit Iteratoren ist durch den Ausdruck

$$\{expr : x_1 \text{ in } S_1, \dots, x_n \text{ in } S_n\}$$

gegeben. Hierbei ist $expr$ ein Term, in dem die Variablen x_1 bis x_n auftreten. Weiterhin sind S_1 bis S_n Ausdrücke, die bei ihrer Auswertung Mengen ergeben. Die Ausdrücke “ $x_i \text{ in } S_i$ ” werden dabei als *Iteratoren* bezeichnet, weil die Variablen x_i über alle Werte der entsprechenden Menge S_i laufen (wir sagen auch: *iterieren*). Die mathematische Interpretation der obigen Menge ist dann durch

$$\{expr \mid x_1 \in S_1 \wedge \dots \wedge x_n \in S_n\}$$

gegeben. Die Definition einer Menge über Iteratoren entspricht der Definition einer Menge als Bild-Menge.

Es ist in SETLX auch möglich, das *Auswahl-Prinzip* zu verwenden. Dazu können wir Iteratoren mit einer Bedingung verknüpfen. Die allgemeine Syntax dafür ist:

$$\{expr : x_1 \text{ in } S_1, \dots, x_n \text{ in } S_n \mid cond\}.$$

Hierbei haben die Ausdrücke $expr$ und S_i dieselbe Bedeutung wie oben und $cond$ ist ein Ausdruck, der von den Variablen x_1, \dots, x_n abhängt und dessen Auswertung entweder `true` oder `false` ergibt. Die mathematische Interpretation der obigen Menge ist dann

$$\{expr \mid x_1 \in S_1 \wedge \dots \wedge x_n \in S_n \wedge cond\}.$$

Wir geben ein konkretes Beispiel: Nach der Zuweisung

```
primes := { p : p in {2..100} | { x : x in {1..p} | p % x == 0 } == {1, p} };
```

enthält `primes` die Menge aller Primzahlen, die kleiner oder gleich 100 sind. Die der obigen Berechnung zugrunde liegende Idee besteht darin, dass eine Zahl genau dann eine Primzahl ist, wenn Sie nur durch 1 und sich selbst teilbar ist. Um festzustellen, ob eine Zahl p durch eine andere Zahl x teilbar ist, können wir in SETLX den Operator `%` verwenden: Der Ausdruck $p \% x$ berechnet den Rest, der übrig bleibt, wenn Sie die Zahl p durch x teilen. Eine Zahl p ist also genau dann durch eine andere Zahl x teilbar, wenn der Rest 0 ist, wenn also $p \% x = 0$ gilt. Damit liefert

$$\{ x : x \text{ in } \{1..p\} \mid p \% x == 0 \}$$

genau die Menge aller Teiler von p und p ist eine Primzahl, wenn diese Menge nur aus den beiden Zahlen 1 und p besteht. Das Programm aus der Datei `primes-slim.stlx`, das in Abbildung 2.6 auf Seite 15 gezeigt wird, benutzt diese Methode zur Berechnung der Primzahlen.

Zunächst haben wir in den Zeilen 1 bis 3 die Funktion `teiler(p)` definiert, die als Ergebnis die Menge der Teiler der Zahl p berechnet. Die Menge der Primzahlen ist dann die Menge der Zahlen p , die nur den Teiler 1 oder p haben.

```

1  teiler := procedure(p) {
2      return { t : t in {1..p} | p % t == 0 };
3  };
4  n      := 100;
5  primes := { p : p in {2..n} | teiler(p) == {1, p} };
6  print(primes);

```

Abbildung 2.6: Alternatives Programm zur Berechnung der Primzahlen.

2.3 Paare, Relationen und Funktionen

Das geordnete Paar $\langle x, y \rangle$ wird in SETLX in der Form $[x, y]$ dargestellt, die spitzen Klammern werden also durch eckige Klammern ersetzt. Wir hatten im letzten Kapitel gesehen, dass wir eine Menge von Paaren, die sowohl links-total als auch rechts-eindeutig ist, auch als Funktion auffassen können. Ist R eine solche Menge und $x \in \text{dom}(R)$, so bezeichnet in SETLX der Ausdruck $R(x)$ das eindeutig bestimmte Element y , für das $\langle x, y \rangle \in R$ gilt. Das Programm `function.stlx` in Abbildung 2.7 auf Seite 15 zeigt dies konkret. Zusätzlich zeigt das Programm noch, dass in SETLX bei einer binären Relation $\text{dom}(R)$ als `domain(R)` und $\text{rng}(R)$ als `range(R)` geschrieben wird. Außerdem sehen wir in Zeile 2, dass wir den Wert einer funktionalen Relation durch eine Zuweisung ändern können.

```

1  q := { [n, n**2] : n in {1..10} };
2  q[5] := 7;
3  print( "q[3]   = ", q[3]       );
4  print( "q[5]   = ", q[5]       );
5  print( "dom(q) = ", domain(q) );
6  print( "rng(q) = ", range(q)  );
7  print( "q = ", q );

```

Abbildung 2.7: Rechnen mit binären Relationen.

Das Programm berechnet in Zeile 1 die binäre Relation q so, dass q die Funktion $x \mapsto x^2$ auf der Menge $\{n \in \mathbb{N} \mid 1 \leq n \wedge n \leq 10\}$ repräsentiert.

An dieser Stelle eine Warnung: In SETLX müssen alle Variablen mit einem kleinen Buchstaben beginnen! Normalerweise hätte ich die Relation q mit einem großen Q bezeichnen wollen, aber das geht nicht, denn alle Namen, die mit einem großen Buchstaben beginnen, sind zur Darstellung von *Termen* reserviert. (Was genau *Terme* in SETLX sind, werden wir später erklären.)

In Zeile 2 wird die Relation q an der Stelle $x = 5$ so abgeändert, dass nun $q(5)$ den Wert 7 hat. Anschließend werden noch $\text{dom}(Q)$ und $\text{rng}(Q)$ berechnet. Das Programm liefert die folgende Ausgabe:

```

q[3]   = 9
q[5]   = 7
dom(q) = {1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10}
rng(q) = {1, 4, 7, 9, 16, 36, 49, 64, 81, 100}
q = {[1, 1], [2, 4], [3, 9], [4, 16], [5, 7], [6, 36], [7, 49], [8, 64],
     [9, 81], [10, 100]}

```

Es ist naheliegend zu fragen, was bei der Auswertung eines Ausdrucks der Form $R(x)$ passiert, wenn die Menge $\{y \mid \langle x, y \rangle \in R\}$ entweder leer ist oder aber aus mehr als einem Element besteht. Das Programm `buggy-function.stlx` in Abbildung 2.8 auf Seite 16 beantwortet diese Frage auf experimentellem Wege.

Falls die Menge $r = \{y \mid \langle x, y \rangle \in r\}$ entweder leer ist oder mehr als ein Element enthält, so ist der Ausdruck $r(x)$ undefiniert. Ein solcher Ausdruck wird in SETLX durch den String “om” dargestellt. Der Versuch,

```

1  r := { [1, 1], [1, 4], [3, 3] };
2  print( "r[1] = ", r[1] );
3  print( "r[2] = ", r[2] );
4  print( "{ r[1], r[2] } = ", { r[1], r[2] } );
5  print( "r{1} = ", r{1} );
6  print( "r{2} = ", r{2} );

```

Abbildung 2.8: Rechnen mit nicht-funktionalen binären Relationen.

einen undefinierten Wert in eine Menge M einzufügen, ändert diese Menge nicht, es gibt aber auch keine Fehlermeldung. Deswegen wird in Zeile 4 für die Menge $\{ r(1), r(2) \}$ einfach die leere Menge ausgegeben.

Will man das Auftreten von undefinierten Werten beim Auswerten einer binären Relation r vermeiden, so gibt es in SETLX die Möglichkeit, $r\{x\}$ statt $r(x)$ zu schreiben, die runden Klammern werden also durch geschweifte Klammern ersetzt. Der Ausdruck $r\{x\}$ ist für eine binäre Relation r wie folgt definiert:

$$r\{x\} := \{y \mid \langle x, y \rangle \in r\}$$

Daher liefert das Programm aus Abbildung 2.8 die folgende Ausgabe:

```

r[1] = om
r[2] = om
{ r[1], r[2] } = {}
r{1} = {1, 4}
r{2} = {}

```

2.4 Allgemeine Tupel

Auch beliebige n -Tupel lassen sich in SETLX darstellen. Diese können ganz analog zu Mengen definiert werden. Das geht denkbar einfach: Es müssen nur alle geschweiften Klammern der Form “{” und “}” durch die entsprechenden eckigen Klammern “[” und “]” ersetzt werden. Dann können Tupel durch explizite Aufzählung, arithmetische Aufzählung, Iteration und das Auswahlprinzip in derselben Weise wie Mengen gebildet werden. In SETLX werden Tupel in der Regel als *Listen* bezeichnet. Das Programm `primes-tuple.stlx` in Abbildung 2.9 zeigt, wie wir in SETLX mit Listen arbeiten können. Dieses Programm berechnet die Primzahlen nach dem selben Verfahren wie das Programm in Abbildung 2.6 auf Seite 15, benutzt aber Listen sowohl zur Darstellung der Menge der Primzahlen als auch zur Darstellung der Menge der Teiler.

```

1  teiler := procedure(p) {
2      return [ t : t in [1..p] | p % t == 0 ];
3  };
4
5  n := 100;
6  primes := [ p : p in [2 .. n] | teiler(p) == [1, p] ];
7  print(primes);

```

Abbildung 2.9: Berechnung der Primzahlen mit Tupeln.

2.5 Spezielle Funktionen und Operatoren auf Mengen

Das Programm `sort.stlx` in Abbildung 2.10 auf Seite 17 zeigt ein einfaches Verfahren um eine Liste von natürlichen Zahlen zu sortieren. Der Ausdruck

```
max(s)
```

berechnet das größte Element der Liste s . Damit läuft die Variable n in dem Iterator

```
n in [1 .. max(s)]
```

dann von 1 bis zur größten in s auftretenden Zahl. Aufgrund der Bedingung “ n in s ” wird die Zahl n genau dann in die resultierende Liste eingefügt, wenn n ein Element der Liste s ist. Da der Iterator

```
“n in [1 .. max(s)]”
```

die Zahlen der Reihe nach aufzählt, ist das Ergebnis eine sortierte Liste, die genau die Zahlen enthält, die Elemente von s sind.

Offensichtlich ist der in der Prozedur `sort()` implementierte Algorithmus nicht sehr effizient. Wir werden später noch effizientere Algorithmen diskutieren.

```

1  sort := procedure(s) {
2      return [ n : n in [1 .. max(s)] | n in s ];
3  };
4  s := [ 13, 5, 7, 2, 4 ];
5  print( "sort( ", s, " ) = ", sort(s) );
```

Abbildung 2.10: Sortieren einer Menge.

Analog zu der Funktion `max()` gibt es noch die Funktion `min()` die das Minimum einer Menge oder Liste berechnet.

Weiterhin können die Operatoren “+” und “*” auf Mengen angewendet werden. Der Operator “+” berechnet die Summe aller Elemente einer Menge, während der Operator “*” das Produkt der Elemente berechnet. Ist die zu Grunde liegende Menge oder Liste leer, so geben diese Operatoren “+” als Ergebnis “om” zurück. Die Operatoren “+” und “*” können auch als binäre Operatoren verwendet werden. Ein Ausdruck der Form

```
x +/ s
```

gibt als Ergebnis den Wert x zurück, wenn die Menge s leer ist. Falls s nicht leer ist, liefert der obige Ausdruck die Summe der Elemente der Menge s . Ein Ausdruck der Form “ x */ s ” funktioniert analog: Falls s leer ist, wird x zurück gegeben, sonst ist das Ergebnis das Produkt der Elemente aus s .

Als nächstes besprechen wir die Funktion “`from`”, mit dem wir ein (nicht näher spezifiziertes) Element aus einer Menge auswählen können. Die Syntax ist:

```
x := from(s);
```

Hierbei ist s eine Menge und x eine Variable. Wird diese Anweisung ausgeführt, so wird ein nicht näher spezifiziertes Element aus der Menge s entfernt. Dieses Element wird darüber hinaus der Variablen x zugewiesen. Falls s leer ist, so erhält x den undefinierten Wert “om” und s bleibt unverändert. Das Programm `from.stlx` in Abbildung 2.11 auf Seite 18 nutzt diese Anweisung um eine Menge elementweise auszugeben. Jedes Element wird dabei in einer eigenen Zeile ausgedruckt.

Neben der Funktion “`from`” gibt es noch die Funktion “`arb`”, die ein beliebiges Element aus einer Menge auswählt, die Menge selbst aber unverändert lässt. Nach den Befehlen

```

s := { 1, 2 };
x := arb(s);
print("x = ", x);
```

```

1  printSet := procedure(s) {
2      if (s == {}) {
3          return;
4      }
5      x := from(s);
6      print(x);
7      printSet(s);
8  };
9  s := { 13, 5, 7, 2, 4 };
10 printSet(s);

```

Abbildung 2.11: Menge elementweise ausdrucken.

```
print("s = ", s);
```

erhalten wir die folgende Ausgabe:

```
x = 13
s = {2, 3, 5, 7, 13}
```

Weiterhin steht für Listen der Operator “+” zur Verfügung, mit dem zwei Listen aneinander gehängt werden können. Außerdem gibt es noch den unären Operator “#”, der für Mengen und Listen die Anzahl der Elemente berechnet. Schließlich kann man Elemente von Listen mit der Schreibweise

```
x := t[n];
```

indizieren. In diesem Fall muss t eine Liste sein, die mindestens die Länge n hat. Die obige Anweisung weist der Variablen x dann den Wert des n -ten Elementes der Liste t zu. Die obige Zuweisung lässt sich auch umdrehen: Mit

```
t[n] := x;
```

wird die Liste t so abgeändert, dass das n -te Element danach den Wert x hat. Im Gegensatz zu der Sprache C werden in SETLX Listen mit 1 beginnend indiziert, falls wir die beiden Befehle

```
l := [ 1, 2, 3 ];
x := l[1];
```

ausführen, hat x also anschließend den Wert 1. Wollen wir auf das letzte Element einer Liste l zugreifen, so können wir dafür den Ausdruck

```
l[#l]
```

benutzen, denn $\#l$ gibt die Anzahl der Elemente der Liste l an. Alternativ können wir aber auch den Ausdruck

```
l[-1]
```

benutzen um auf das letzte Element von l zuzugreifen. Analog greift der Ausdruck $l[-2]$ auf das vorletzte Element der Liste l zu.

Das Programm `simple-tuple.stlx` in Abbildung 2.12 auf Seite 19 demonstriert die eben vorgestellten Operatoren. Zusätzlich sehen wir in Zeile 19, dass SETLX simultane Zuweisungen unterstützt. Das Programm produziert die folgende Ausgabe:

```

[1, 2, 3] + [2, 3, 4, 5, 6] = [1, 2, 3, 2, 3, 4, 5, 6]
# {5, 6, 7} = 3
# [1, 2, 3] = 3
[2, 3, 4, 5, 6][3] = 4
b = [2, 3, 4, 5, 6, om, om, om, 42]
d = [3, 4, 5]

```

```

1  a := [ 1, 2, 3 ];
2  b := [ 2, 3, 4, 5, 6 ];
3  c := { 5, 6, 7 };
4  // Aneinanderhängen von Tupeln mit +
5  print(a, " + ", b, " = ", a + b);
6  // Berechnung der Anzahl der Elemente einer Menge
7  print("# ", c, " = ", # c);
8  // Berechnung der Länge eines Tupels
9  print("# ", a, " = ", # a);
10 // Auswahl des dritten Elements von b
11 print(b, "[3] = ", b[3] );
12 // Überschreiben des 10. Elements von b
13 b[10] := 42;
14 print("b = ", b);
15 // Auswahl einer Teilliste
16 d := b[2..4];
17 print( "d = ", d);
18 x := 1; y := 2;
19 [ x, y ] := [ y, x ];
20 print("x = ", x, ", y = ", y);
21 print("b[-1] = ", b[-1]);

```

Abbildung 2.12: Weitere Operatoren auf Tupeln und Mengen.

```

x = 2, y = 1
b[-1] = 42

```

2.5.1 Anwendung: *Sortieren durch Auswahl*

```

1  minSort := procedure(l) {
2      if (l == []) {
3          return [];
4      }
5      m := min(l);
6      return [ m ] + minSort( [ x : x in l | x != m ] );
7  };
8
9  l := [ 13, 5, 13, 7, 2, 4 ];
10 print( "sort( ", l, " ) = ", minSort(l) );

```

Abbildung 2.13: Implementierung des Algorithmus *Sortieren durch Auswahl*.

Als praktische Anwendung zeigen wir eine Implementierung des Algorithmus *Sortieren durch Auswahl*. Dieser Algorithmus, dessen Aufgabe es ist, eine gegebene Liste L zu sortieren, kann wie folgt beschrieben werden:

1. Falls L leer ist, so ist auch $\text{sort}(L)$ leer:

$$\text{sort}([]) = [].$$

2. Sonst berechnen wir das Minimum m von L :

$$m = \min(L).$$

Dann entfernen wir m aus der Liste L und sortieren die Restliste rekursiv:

$$\text{sort}(L) = [\min(L)] + \text{sort}([x \in L \mid x \neq \min(L)]).$$

Abbildung 2.13 auf Seite 19 zeigt das Programm `min-sort.stlx`, das diese Idee in SETLX umsetzt.

2.6 Kontroll-Strukturen

Die Sprache SETLX stellt alle Kontroll-Strukturen zur Verfügung, die in modernen Sprachen üblich sind. Wir haben “if”-Abfragen bereits mehrfach gesehen. In der allgemeinsten Form hat eine Fallunterscheidung die in Abbildung 2.14 auf Seite 20 gezeigte Struktur.

```

1   if (test0) {
2       body0
3   } else if (test1) {
4       body1
5       ⋮
6   } else if (testn) {
7       bodyn
8   } else {
9       bodyn+1
10  }
```

Abbildung 2.14: Struktur der allgemeinen Fallunterscheidung.

Hierbei steht test_i für einen Test, der “true” oder “false” liefert. Liefert der Test “true”, so wird der zugehörigen Anweisungen in body_i ausgeführt, andernfalls wird der nächste Test test_{i+1} versucht. Schlagen alle Tests fehl, so wird body_{n+1} ausgeführt.

Die Tests selber können dabei die binären Operatoren

“==”, “!=”, “>”, “<”, “>=”, “<=”, “in”,

verwenden. Dabei steht “==” für den Vergleich auf Gleichheit, “!=” für den Vergleich auf Ungleichheit. Für Zahlen führen die Operatoren “>”, “<”, “>=” und “<=” dieselben Größenvergleiche durch wie in der Sprache C. Für Mengen überprüfen diese Operatoren analog, ob die entsprechenden Teilmengen-Beziehung erfüllt ist. Der Operator “in” überprüft, ob das erste Argument ein Element der als zweites Argument gegeben Menge ist: Der Test

$x \text{ in } S$

hat genau dann den Wert `true`, wenn $x \in S$ gilt. Aus den einfachen Tests, die mit Hilfe der oben vorgestellten Operatoren definiert werden können, können mit Hilfe der Junktoren “&&” (logisches *und*), “||” (logisches *oder*) und “not” (logisches *nicht*) komplexere Tests aufgebaut werden. Dabei bindet der Operator “||” am schwächsten und der Operator “!” bindet am stärksten. Ein Ausdruck der Form

`!a == b && b < c || x >= y`

wird also als

`((!(a == b)) && b < c) || x >= y`

geklammert. Damit haben die logischen Operatoren dieselbe Präzedenz wie in der Sprache C.

SETLX unterstützt die Verwendung von Quantoren. Die Syntax für die Verwendung des Allquantors ist

```
forall ( x in s | cond )
```

Hier ist s eine Menge und $cond$ ist ein Ausdruck, der von der Variablen x abhängt und einen Wahrheitswert als Ergebnis zurück liefert. Die Auswertung des oben angegebenen Allquantors liefert genau dann **true** wenn die Auswertung von $cond$ für alle Elemente der Menge s den Wert **true** ergibt. Abbildung 2.15 auf Seite 21 zeigt das Programm `primes-forall.stlx`, welches die Primzahlen mit Hilfe eines Allquantors berechnet. Die Bedingung

```
forall (x in divisors(p) | x in {1, p})
```

trifft auf genau die Zahlen p zu, für die gilt, dass alle Teiler Elemente der Menge $\{1, p\}$ sind. Dies sind genau die Primzahlen.

```

1  isPrime := procedure(p) {
2      return forall (x in divisors(p) | x in {1, p});
3  };
4  divisors := procedure(p) {
5      return { t : t in {1..p} | p % t == 0 };
6  };
7  n := 100;
8  print([ p : p in [2..n] | isPrime(p) ]);
```

Abbildung 2.15: Berechnung der Primzahlen mit Hilfe eines Allquantors

Neben dem Allquantor gibt es noch den Existenzquantor. Die Syntax ist:

```
exists (x in s | cond)
```

Hierbei ist wieder eine s eine Menge und $cond$ ist ein Ausdruck, der zu **true** oder **false** ausgewertet werden kann. Falls es wenigstens ein x gibt, so dass die Auswertung von $cond$ true ergibt, liefert die Auswertung des Existenzquantors ebenfalls den Wert **true**.

Bemerkung: Liefert die Auswertung eines Ausdrucks der Form

```
exists (x in s | cond)
```

den Wert **true**, so wird **zusätzlich** der Variablen x ein Wert zugewiesen, für den die Bedingung $cond$ erfüllt ist. Falls die Auswertung des Existenzquantors den Wert **false** ergibt, ändert sich der Wert von x nicht.

Switch-Blöcke

Als Alternative zur Fallunterscheidung mit Hilfe von **if-then-else**-Konstrukten gibt es noch den **switch**-Block. Ein solcher Block hat die in Abbildung 2.16 auf Seite 22 gezeigte Struktur. Bei der Abarbeitung werden der Reihe nach die Tests $test_1, \dots, test_n$ ausgewertet. Für den ersten Test $test_i$, dessen Auswertung den Wert **true** ergibt, wird der zugehörige Block $body_i$ ausgeführt. Nur dann, wenn alle Tests $test_1, \dots, test_n$ scheitern, wird der Block $body_{n+1}$ hinter dem Schlüsselwort **default** ausgeführt. Den selben Effekt könnte man natürlich auch mit einer **if-else if-...-else if-else**-Konstruktion erreichen, nur ist die Verwendung eines **switch**-Blocks oft übersichtlicher.

Abbildung 2.17 zeigt das Programm `switch.stlx`, bei dem es darum geht, in Abhängigkeit von der letzten Ziffer einer Zahl eine Meldung auszugeben. Bei der Behandlung der Aussagenlogik werden wir noch realistischere Anwendungs-Beispiele für den **switch**-Block kennenlernen.

In der Sprache **C** gibt es eine analoge Konstruktion. In **C** ist es so, dass nach einem Block, der nicht durch einen **break**-Befehl abgeschlossen wird, auch alle folgenden Blocks ausgeführt werden. Dies ist in SETLX anders: Dort wird immer genau ein Block ausgeführt.

Neben dem **switch**-Block gibt es noch dem **match**-Block, den wir allerdings erst später diskutieren werden.

```

1  switch {
2      case  $test_1$  :  $body_1$ 
3          :
4      case  $test_n$  :  $body_n$ 
5      default:  $body_{n+1}$ 
6  }
```

Abbildung 2.16: Struktur eines **switch**-Blocks

```

1  print("Zahl eingeben:");
2  n := read();
3  m := n % 10;
4  switch {
5      case m == 0 : print("letzte Ziffer ist 0");
6      case m == 1 : print("letzte Ziffer ist 1");
7      case m == 2 : print("letzte Ziffer ist 2");
8      case m == 3 : print("letzte Ziffer ist 3");
9      case m == 4 : print("letzte Ziffer ist 4");
10     case m == 5 : print("letzte Ziffer ist 5");
11     case m == 6 : print("letzte Ziffer ist 6");
12     case m == 7 : print("letzte Ziffer ist 7");
13     case m == 8 : print("letzte Ziffer ist 8");
14     case m == 9 : print("letzte Ziffer ist 9");
15     default      : print("impossible");
16 }
```

Abbildung 2.17: Anwendung eines **switch**-Blocks

2.6.1 Schleifen

Es gibt in SETLX Kopf-gesteuerte Schleifen (**while**-Schleifen) und Schleifen, die über die Elemente einer Menge oder einer Liste iterieren (**for**-Schleifen). Wir diskutieren diese Schleifenformen jetzt im Detail.

while-Schleifen

Die allgemeine Syntax der **while**-Schleife ist in Abbildung 2.18 auf Seite 22 gezeigt. Hierbei ist *test* ein Ausdruck, der zu Beginn ausgewertet wird und der “true” oder “false” ergeben muss. Ergibt die Auswertung “false”, so ist die Auswertung der **while**-Schleife bereits beendet. Ergibt die Auswertung allerdings “true”, so wird anschließend *body* ausgewertet. Danach beginnt die Auswertung der Schleife dann wieder von vorne, d.h. es wird wieder *test* ausgewertet und danach wird abhängig von dem Ergebnis dieser wieder *body* ausgewertet. Das ganze passiert so lange, bis irgendwann einmal die Auswertung von *test* den Wert “false” ergibt. Die von SETLX unterstützten **while**-Schleifen funktionieren genauso wie in der Sprache C.

```

while (test) {
    body
}
```

Abbildung 2.18: Struktur der **while**-Schleife

Abbildung 2.19 auf Seite 23 zeigt das Programm `primes-while.stlx`, das die Primzahlen mit Hilfe einer **while**-Schleife berechnet. Hier ist die Idee, dass eine Zahl genau dann Primzahl ist, wenn es keine kleinere

Primzahl gibt, die diese Zahl teilt.

```

1  n := 100;
2  primes := {};
3  p := 2;
4  while (p <= n) {
5      if (forall (t in primes | p % t != 0)) {
6          print(p);
7          primes := primes + { p };
8      }
9      p := p + 1;
10 }

```

Abbildung 2.19: Iterative Berechnung der Primzahlen.

for-Schleifen

Die allgemeine Syntax der **for**-Schleife ist in Abbildung 2.20 auf Seite 23 gezeigt. Hierbei ist s eine Menge, eine Liste, oder ein String und x ist der Name einer Variablen. Diese Variable wird nacheinander mit allen Werten aus der Menge s belegt und anschließend wird mit dem jeweiligen Wert von x der Schleifenrumpf *body* ausgeführt.

```

for (x in s) {
    body
}

```

Abbildung 2.20: Struktur der **for**-Schleife.

Abbildung 2.21 auf Seite 23 zeigt das Programm `primes-for.stlx`, das die Primzahlen mit Hilfe einer **for**-Schleife berechnet. Der dabei verwendete Algorithmus ist als das *Sieb des Eratosthenes* bekannt. Das funktioniert wie folgt: Sollen alle Primzahlen kleiner oder gleich n berechnet werden, so wird zunächst ein Tupel der Länge n gebildet, dessen i -tes Element den Wert i hat. Das passiert in Zeile 2. Anschließend werden alle Zahlen, die Vielfache von 2, 3, 4, \dots sind, aus der Menge der Primzahlen entfernt, indem die Zahl, die an dem entsprechenden Index in der Liste `primes` steht, auf 0 gesetzt wird. Dazu sind zwei Schleifen erforderlich: Die äußere **for**-Schleife iteriert i über alle Werte von 2 bis n . Die innere **while**-Schleife iteriert dann für gegebenes i über alle Werte $i \cdot j$, für die das Produkt $i \cdot j \leq n$ ist. Schließlich werden in der letzten Zeile alle die Indizes i ausgedruckt, für die `primes[i]` nicht auf 0 gesetzt worden ist, denn das sind genau die Primzahlen.

```

1  n := 100;
2  primes := [1 .. n];
3  for (i in [2 .. n]) {
4      j := 2;
5      while (i * j <= n) {
6          primes[i * j] := 0;
7          j := j + 1;
8      }
9  }
10 print({ i : i in [2 .. n] | primes[i] > 0 });

```

Abbildung 2.21: Berechnung der Primzahlen nach Eratosthenes.

Der Algorithmus aus Abbildung 2.21 kann durch die folgende Beobachtungen noch verbessert werden:

1. Es reicht aus, wenn j mit i initialisiert wird, denn alle kleineren Vielfachen von i wurden bereits vorher auf 0 gesetzt.
2. Falls in der äußeren Schleife die Zahl i keine Primzahl ist, so bringt es nichts mehr, die innere **while**-Schleife in den Zeilen 9 bis 11 zu durchlaufen, denn alle Indizes, für die dort **primes**[$i*j$] auf 0 gesetzt wird, sind schon bei dem vorherigen Durchlauf der äußeren Schleife, bei der **primes**[i] auf 0 gesetzt wurde, zu 0 gesetzt worden.

Abbildung 2.22 auf Seite 24 zeigt das Programm **primes-eratosthenes.stlx**, das diese Ideen umsetzt. Um den Durchlauf der inneren while Schleife in dem Fall, dass **primes**[i] = 0 ist, zu überspringen, haben wir den Befehl “**continue**” benutzt. Der Aufruf von “**continue**” bricht die Abarbeitung des Schleifen-Rumpfs für den aktuellen Wert von i ab, weist der Variablen i den nächsten Wert aus $[1..n]$ zu und fährt dann mit der Abarbeitung der Schleife in Zeile 4 fort. Der Befehl “**continue**” verhält sich also genauso, wie der Befehl “**continue**” in der Sprache C.

```

1  n := 10000;
2  primes := [1 .. n];
3  for (i in [2 .. n/2]) {
4      if (primes[i] == 0) {
5          continue;
6      }
7      j := i;
8      while (i * j <= n) {
9          primes[i * j] := 0;
10         j := j + 1;
11     }
12 }
13 print({ i : i in [2 .. n] | primes[i] > 0 });
```

Abbildung 2.22: Effizientere Berechnung der Primzahlen nach Eratosthenes.

2.6.2 Fixpunkt-Algorithmen

Angenommen, wir wollen in der Menge \mathbb{R} der reellen Zahlen die Gleichung

$$x = \cos(x)$$

lösen. Ein naives Verfahren, das hier zum Ziel führt, basiert auf der Beobachtung, dass die Folge $(x_n)_n$, die durch

$$x_0 := 0 \text{ und } x_{n+1} := \cos(x_n) \text{ für alle } n \in \mathbb{N}$$

definiert ist, gegen eine Lösung der obigen Gleichung konvergiert. Damit führt das in Abbildung 2.23 auf Seite 25 angegebene Programm **solve.stlx** zum Ziel.

Bei dieser Implementierung wird die Schleife in dem Moment abgebrochen, wenn die Werte von x und old_x nahe genug beieinander liegen. Dieser Test kann aber am Anfang der Schleife noch gar nicht durchgeführt werden, weil da die Variable old_x noch gar keinen Wert hat. Daher können wir diesen Test erst ausführen, wenn der nächste Wert von x berechnet worden ist, denn erst dann haben wir zwei Werte, die wir vergleichen können. Ist der Test erfolgreich, so brechen wir die Schleife mit Hilfe des Kommandos “**break**” ab. In der Sprache C hat das Kommando “**break**” dieselbe Funktion.

Abbildung 2.24 zeigt das Program **fixpoint.stlx**. Hier ist eine generische Funktion **solve** implementiert, die zwei Argumente verarbeitet:

```

1  x := 0.0;
2  while (true) {
3      old_x := x;
4      x := cos(x);
5      print(x);
6      if (abs(x - old_x) < 1.0e-13) {
7          print("x = ", x);
8          break;
9      }
10 }

```

Abbildung 2.23: Lösung der Gleichung $x = \cos(x)$ durch Iteration.

```

1  solve := procedure(f, x0) {
2      x := x0;
3      for (n in [1 .. 10000]) {
4          oldX := x;
5          x := f(x);
6          if (abs(x - oldX) < 1.0e-15) {
7              return x;
8          }
9      }
10 };
11 print("solution to x = cos(x): ", solve(cos, 0));
12 print("solution to x = 1/(1+x): ", solve(x |-> 1.0/(1+x), 0));

```

Abbildung 2.24: Eine generische Implementierung des Fixpunkt-Algorithmus

1. Das Argument `f` ist die Funktion, für die ein Fixpunkt berechnet werden soll.
2. Das Argument `x0` gibt den Startwert der Fixpunkt-Iteration an.

In Zeile 11 haben wir die Funktion `solve` aufgerufen, um die Gleichung $x = \cos(x)$ zu lösen. In Zeile 12 lösen wir die Gleichung

$$x = \frac{1}{1+x}$$

die zu der quadratischen Gleichung $x^2 + x = 1$ äquivalent ist. Beachten Sie, dass wir die Funktion $x \mapsto \frac{1}{1+x}$ in SETLX durch den Ausdruck

```
x |-> 1.0/(1+x)
```

definieren können. Hier habe ich die Fließkomma-Zahl 1.0 verwendet, das SETLX sonst mit rationalen Zahlen rechnen würde, was wesentlich aufwendiger ist.

Ganz nebenbei zeigt das obige Beispiel auch, dass Sie in SETLX nicht nur mit rationalen Zahlen, sondern auch mit reellen Zahlen rechnen können. Eine Zahlen-Konstante, die den Punkt “.” enthält, wird automatisch als reelle Zahl erkannt und auch so abgespeichert. In SETLX stehen unter anderem die folgenden reellen Funktionen zur Verfügung:

1. Der Ausdruck `sin(x)` berechnet den Sinus von x . Außerdem stehen die trigonometrischen Funktionen `cos(x)` und `tan(x)` zur Verfügung. Die Umkehr-Funktionen der trigonometrischen Funktionen sind `asin(x)`, `acos(x)` und `atan(x)`.

Der Sinus Hyperbolicus von x wird durch `sinh(x)` berechnet. Entsprechend berechnet `cosh(x)` den Kosinus Hyperbolicus und `tanh(x)` den Tangens Hyperbolicus.

2. Der Ausdruck `exp(x)` berechnet die Potenz zur Basis e , es gilt

$$\text{exp}(x) = e^x.$$

3. Der Ausdruck `log(x)` berechnet den natürlichen Logarithmus von x . Der Logarithmus zur Basis 10 von x wird durch `log10(x)` berechnet.

4. Der Ausdruck `abs(x)` berechnet den Absolut-Betrag von x , während `signum(x)` das Vorzeichen von x berechnet.

5. Der Ausdruck `sqrt(x)` berechnet die Quadrat-Wurzel von x , es gilt

$$\text{sqrt}(x) = \sqrt{x}.$$

6. Der Ausdruck `cbirt(x)` berechnet die dritte Wurzel von x , es gilt

$$\text{cbirt}(x) = \sqrt[3]{x}.$$

7. Der Ausdruck `ceil(x)` berechnet die kleinste ganze Zahl, die größer oder gleich x ist, es gilt

$$\text{ceil}(x) = \min(\{z \in \mathbb{Z} \mid z \geq x\}).$$

Die Funktion `ceil` rundet ihr Argument also immer auf.

8. Der Ausdruck `floor(x)` berechnet die größte ganze Zahl, die kleiner oder gleich x ist, es gilt

$$\text{floor}(x) = \max(\{z \in \mathbb{Z} \mid z \leq x\}).$$

Die Funktion `floor` rundet ihr Argument also immer ab.

9. Der Ausdruck `round(x)` rundet x zu einer ganzen Zahl.

Darüber hinaus unterstützt SETLX die Verwendung von rationalen Zahlen. Die Eingabe von

```
1/2 + 1/3;
```

liefert das Ergebnis $5/6$. Im Unterschied zu der Sprache C kann es bei rationalen Zahlen keinen Überlauf geben. Damit können wir die rationalen Zahlen benutzen, um mit beliebig hoher Genauigkeit zu rechnen. Beispielsweise kann die Euler'sche Zahl e mit Hilfe der Formel

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

berechnet werden. In SETLX können wir e mit Hilfe des Kommandos

```
nDecimalPlaces(+ / 1/n! : n in 0..50 , 50);
```

auf 50 Stellen Genauigkeit berechnen. Wir erhalten den Wert

```
1.71828182845904523536028747135266249775724709369995.
```

2.6.3 Verschiedenes

Der Interpreter bietet die Möglichkeit, komplexe Programme zu laden. Der Befehl

```
load(file);
```

lädt das Programm, dass sich in der Datei *file* befindet und führt die in dem Programm vorhandenen Befehle aus. Führen wir beispielsweise den Befehl

```
load("primes-forall.stlx");
```

im Interpreter aus und enthält die Datei `"primes-forall.stlx"` das in Abbildung 2.15 auf Seite 21 gezeigte

Programm, so können wir anschließend mit den in dieser Datei definierten Variablen arbeiten. Beispielsweise liefert der Befehl

```
print(isPrime);
```

die Ausgabe:

```
procedure (p) { return forall (x in divisors(p) | x in {1, p}); }
```

Zeichenketten, auch bekannt als *Strings*, werden in SETLX in doppelte Hochkommata gesetzt. Der Operator “+” kann dazu benutzt werden, zwei Strings aneinander zu hängen, der Ausdruck

```
"abc" + "uvw";
```

liefert also das Ergebnis

```
"abcuvw".
```

Zusätzlich kann eine natürliche Zahl n mit einem String s über den Multiplikations-Operator “*” verknüpft werden. Der Ausdruck

```
n * s;
```

liefert als Ergebnis die n -malige Verkettung von s . Beispielsweise ist das Ergebnis von

```
3 * "abc";
```

der String

```
"abcabcabc".
```

2.7 Fallstudie: Berechnung von Wahrscheinlichkeiten

Wir wollen in diesem kurzen Abschnitt zeigen, wie sich Wahrscheinlichkeiten für die Poker-Variante *Texas Hold'em* berechnen lassen. Bei dieser Poker-Variante gibt es insgesamt 52 Karten. Jeder dieser Karten hat eine Farbe, die ein Element der Menge

$$\text{suits} = \{\clubsuit, \spadesuit, \heartsuit, \diamondsuit\}$$

ist und außerdem einen Wert hat, der ein Element der Menge

$$\text{values} = \{2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, \text{Jack}, \text{Queen}, \text{King}, \text{Ace}\}$$

ist. Die einzelnen Karten können dann mathematisch als Paare dargestellt werden. Die gesamte Menge von Karten wäre dann beispielsweise wie folgt gegeben:

$$\text{deck} = \{\langle v, s \rangle \mid v \in \text{values} \wedge s \in \text{suits}\}.$$

Jeder Spieler bekommt zunächst zwei Karten. Diese beiden Karten werden als *Preflop* oder *Hole* bezeichnet. Nach einer Bietphase werden anschließend drei weitere Karten, der sogenannte *Flop*, auf den Tisch gelegt. Wir nehmen an, dass ein Spieler zunächst die Karten $\{\langle 3, \clubsuit \rangle, \langle 3, \spadesuit \rangle\}$ bekommen hat und nun wissen möchte, wie groß die Wahrscheinlichkeit dafür ist, dass beim Flop eine weitere 3 auf den Tisch gelegt wird. Um diese Wahrscheinlichkeit zu berechnen, muss der Spieler die Anzahl aller Flops, bei denen eine weitere 3 erscheinen kann, durch die gesamte Anzahl der Flops teilen. Das in Abbildung 2.25 gezeigte Programm führt diese Berechnung durch.

1. In Zeile 1 definieren wir die Menge **suits** der Farben einer Karte.
2. In Zeile 2 und 3 definieren wir die Menge **values** der möglichen Werte einer Karte.
3. In Zeile 4 stellen wir die Menge aller Karten, die wir mit **deck** bezeichnen, als Menge von Paaren dar, wobei die erste Komponente der Paare den Wert und die zweite Komponente die Farbe der Karte angibt.
4. Die in Zeile 5 definierte Menge **hole** stellt die Menge der Karten des Spielers dar.

```

1  suits := { "c", "h", "d", "s" };
2  values := { "2", "3", "4", "5", "6", "7", "8", "9",
3             "T", "J", "Q", "K", "A" };
4  deck := { [ v, s ] : v in values, s in suits };
5  hole := { [ "3", "c" ], [ "3", "s" ] };
6  rest := deck - hole;
7  flops := { { k1, k2, k3 } : k1 in rest, k2 in rest, k3 in rest
8             | #{ k1, k2, k3 } == 3 };
9  print(#flops);
10 trips := { f : f in flops | [ "3", "d" ] in f || [ "3", "h" ] in f };
11 print(1.0 * #trips / #flops);

```

Abbildung 2.25: Berechnung von Wahrscheinlichkeiten im Poker

5. Die verbleibenden Karten bezeichnen wir in Zeile 6 als *rest*.
6. In Zeile 7 und 8 berechnen wir die Menge aller möglichen Flops. Da die Reihenfolge der Karten im Flop keine Rolle spielt, verwenden wir zur Darstellung der einzelnen Flops eine Menge. Dabei müssen wir aber darauf achten, dass der Flop auch wirklich aus drei verschiedenen Karten besteht. Daher haben wir bei der Auswahl der Menge die Bedingung

$$\# \{ k1, k2, k3 \} == 3$$

zu beachten.

7. Die Teilmenge der Flops, in denen mindestens eine weitere 3 auftritt, wird in Zeile 10 berechnet.
8. Schließlich berechnet sich die Wahrscheinlichkeit für eine 3 im Flop als das Verhältnis der Anzahl der günstigen Fälle zu der Anzahl der möglichen Fälle. Wir müssen also nur die Anzahl der Elemente der entsprechenden Mengen ins Verhältnis setzen.

Hier gibt es aber noch eine Klippe, die umschifft werden muss: Da die Variablen `#Trips` und `#Flops` mit ganzen Zahlen belegt sind, würde die Division `#Trips / #Flops` als ganzzahlige Division ausgeführt und das Ergebnis wäre eine rationale Zahl. Daher ist es erforderlich, zunächst eine der beiden Zahlen in eine Fließkomma-Zahl zu konvertieren, damit der Quotienten als Fließkomma-Zahl berechnet wird. Dies können wir beispielsweise dadurch erreichen, dass wir den Dividenten `#Trips` mit der Fließkomma-Zahl 1.0 multiplizieren.

Lassen wir das Programm laufen, so sehen wir, dass die Wahrscheinlichkeit, ein Pocket-Paar im Flop auf Trips zu verbessern, bei etwa 11,8% liegt.

Bemerkung: Die Berechnung von Wahrscheinlichkeiten ist in der oben dargestellten Weise nur dann möglich, wenn die im Laufe der Berechnung auftretenden Mengen so klein sind, dass sie sich explizit im Rechner darstellen lassen. Wenn diese Voraussetzung nicht mehr erfüllt ist, können die gesuchten Wahrscheinlichkeiten mit Hilfe der im zweiten Semester vorgestellten *Monte-Carlo-Methode* berechnet werden.

2.8 Fallstudie: Berechnung von Pfaden

Wir wollen dieses Kapitel mit einer praktisch relevanten Anwendung der Sprache SETLX abschließen. Dazu betrachten wir das Problem, Pfade in einem *Graphen* zu bestimmen. Abstrakt gesehen beinhaltet ein Graph die Information, zwischen welchen Punkten es direkte Verbindungen gibt. Zur Vereinfachung wollen wir zunächst annehmen, dass die einzelnen Punkte durch Zahlen identifiziert werden. Dann können wir eine direkte Verbindung zwischen zwei Punkten durch ein Paar von Zahlen darstellen. Den Graphen selber stellen wir als eine Menge solcher Paaren dar. Wir betrachten ein Beispiel. Sei R wie folgt definiert:

$$R := \{\langle 1, 2 \rangle, \langle 2, 3 \rangle, \langle 1, 3 \rangle, \langle 2, 4 \rangle, \langle 4, 5 \rangle\}.$$

In diesem Graphen haben wir die Punkte 1, 2, 3, 4 und 5. Eine Darstellung dieses Graphen finden Sie in Abbildung 2.26. Beachten Sie, dass die Verbindungen in diesem Graphen *Einbahn-Straßen* sind: Wir haben zwar eine Verbindung von 1 nach 2, aber keine Verbindung von 2 nach 1.

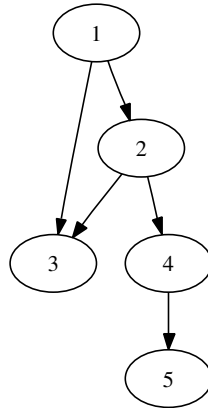


Abbildung 2.26: Ein einfacher Graph.

In dem Graphen sind nur die unmittelbaren Verbindungen zwischen zwei Punkten verzeichnet. Es gibt aber unter Umständen auch noch andere Verbindungen. Beispielsweise gibt es eine unmittelbare Verbindung von 1 nach 3. Es gibt darüber hinaus noch einen Pfad von 1 nach 3, der über den Punkt 2 geht. Unser Ziel in diesem Abschnitt ist es einen Algorithmus zu entwickeln, der überprüft, ob zwischen zwei Punkten eine Verbindung existiert und gegebenenfalls berechnet. Dazu entwickeln wir zunächst einen Algorithmus, der nur überprüft, ob es eine Verbindung zwischen zwei Punkten gibt und erweitern diesen Algorithmus dann später so, dass diese Verbindung auch berechnet wird.

2.8.1 Berechnung des transitiven Abschlusses einer Relation

Als erstes bemerken wir, dass ein Graph R nichts anderes ist als eine binäre Relation. Um feststellen zu können, ob es zwischen zwei Punkten eine Verbindung gibt, müssen wir den transitiven Abschluss R^+ der Relation R bilden. Wir haben bereits früher in dem Kapitel zur Mengenlehre gezeigt, dass R^+ wie folgt berechnet werden kann:

$$R^+ = \bigcup_{i=1}^{\infty} R^i = R \cup R^2 \cup R^3 \cup \dots$$

Auf den ersten Blick betrachtet sieht diese Formel so aus, als ob wir unendlich lange rechnen müssten. Aber versuchen wir einmal, diese Formel anschaulich zu verstehen. Zunächst steht da R . Das sind die Verbindungen, die unmittelbar gegeben sind. Als nächstes steht dort R^2 und das ist $R \circ R$. Es gilt aber

$$R \circ R = \{\langle x, z \rangle \mid \exists y: \langle x, y \rangle \in R \wedge \langle y, z \rangle \in R\}$$

In R^2 sind also alle die Pfade enthalten, die aus zwei direkten Verbindungen zusammengesetzt sind. Allgemein lässt sich durch Induktion sehen, dass R^n alle die Pfade enthält, die aus n direkten Verbindungen zusammengesetzt sind. Nun ist die Zahl der Punkte, die wir haben, endlich. Sagen wir mal, dass es k Punkte sind. Dann macht es keinen Sinn solche Pfade zu betrachten, die aus mehr als $k-1$ direkten Verbindungen zusammengesetzt sind, denn wir wollen ja nicht im Kreis herum laufen. Damit kann dann aber die Formel zur Berechnung des transitiven Abschlusses vereinfacht werden:

$$R^+ = \bigcup_{i=1}^{k-1} R^i.$$

Diese Formel könnten wir tatsächlich so benutzen. Es ist aber noch effizienter, einen Fixpunkt-Algorithmus zu

verwenden. Dazu zeigen wir zunächst, dass der transitive Abschluss R^+ die folgende Fixpunkt-Gleichung erfüllt:

$$R^+ = R \cup R \circ R^+. \quad (2.1)$$

Wir erinnern hier daran, dass wir vereinbart haben, dass der Operator \circ stärker bindet als der Operator \cup , so dass der Ausdruck $R \cup R \circ R^+$ als $R \cup (R \circ R^+)$ zu lesen ist. Die Fixpunkt-Gleichung 2.1 lässt sich algebraisch beweisen. Es gilt

$$\begin{aligned} & R \cup R \circ R^+ \\ = & R \cup R \circ \bigcup_{i=1}^{\infty} R^i \\ = & R \cup R \circ (R^1 \cup R^2 \cup R^3 \cup \dots) \\ = & R \cup (R \circ R^1 \cup R \circ R^2 \cup R \circ R^3 \cup \dots) \quad \text{Distributiv-Gesetz} \\ = & R \cup (R^2 \cup R^3 \cup R^4 \cup \dots) \quad \text{Potenz-Gesetz} \\ = & R^1 \cup (R^2 \cup R^3 \cup R^4 \cup \dots) \\ = & \bigcup_{i=1}^{\infty} R^i \\ = & R^+ \end{aligned}$$

Die Gleichung 2.1 kann benutzt werden um den transitiven Abschluss iterativ zu berechnen. Wir definieren eine Folge $(T_n)_{n \in \mathbb{N}}$ durch Induktion folgt:

$$\begin{aligned} \text{I.A. } n = 1: & \quad T_1 := R \\ \text{I.S. } n \mapsto n + 1: & \quad T_{n+1} := R \cup R \circ T_n. \end{aligned}$$

Die Relationen T_n lassen sich auf die Relation R zurückführen:

1. $T_1 = R$.
2. $T_2 = R \cup R \circ T_1 = R \cup R \circ R = R^1 \cup R^2$.
3. $\begin{aligned} T_3 &= R \cup R \circ T_2 \\ &= R \cup R \circ (R^1 \cup R^2) \\ &= R^1 \cup R^2 \cup R^3. \end{aligned}$

Allgemein können wir durch vollständige Induktion über $n \in \mathbb{N}$ beweisen, dass

$$T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i$$

gilt. Der Induktions-Anfang folgt unmittelbar aus der Definition von T_1 . Um den Induktions-Schritt durchzuführen, betrachten wir

$$\begin{aligned} T_{n+1} &= R \cup R \circ T_n && \text{gilt nach Definition} \\ &= R \cup R \circ \left(\bigcup_{i=1}^n R^i \right) && \text{gilt nach Induktions-Voraussetzung} \\ &= R \cup R^2 \cup \dots \cup R^{n+1} && \text{Distributiv-Gesetz} \\ &= R^1 \cup \dots \cup R^{n+1} \\ &= \bigcup_{i=1}^{n+1} R^i && \square \end{aligned}$$

Die Folge $(T_n)_{n \in \mathbb{N}}$ hat eine weitere nützliche Eigenschaft: Sie ist *monoton steigend*. Allgemein nennen wir eine Folge von Mengen $(X_n)_{n \in \mathbb{N}}$ *monoton steigend*, wenn

$$\forall n \in \mathbb{N} : X_n \subseteq X_{n+1}$$

gilt, wenn also die Mengen X_n mit wachsendem Index n immer größer werden. Die Monotonie der Folge $(T_n)_{n \in \mathbb{N}}$ folgt aus der gerade bewiesenen Eigenschaft $T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i$, denn es gilt

$$\begin{aligned} T_n &\subseteq T_{n+1} \\ \Leftrightarrow \bigcup_{i=1}^n R^i &\subseteq \bigcup_{i=1}^{n+1} R^i \\ \Leftrightarrow \bigcup_{i=1}^n R^i &\subseteq \bigcup_{i=1}^n R^i \cup R^{n+1} \end{aligned}$$

und die letzte Formel ist offenbar wahr. Ist nun die Relation R endlich, so ist natürlich auch R^+ eine endliche Menge. Da die Folge T_n aber in dieser Menge liegt, denn es gilt ja

$$T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i \subseteq \bigcup_{i=1}^{\infty} R^i = R^+ \quad \text{für alle } n \in \mathbb{N},$$

können die Mengen T_n nicht beliebig groß werden. Aufgrund der Monotonie der Folge $(T_n)_{n \in \mathbb{N}}$ muss es daher einen Index k geben, ab dem die Mengen T_n alle gleich sind:

$$\forall n \in \mathbb{N} : (n \geq k \rightarrow T_n = T_k).$$

Berücksichtigen wir die Gleichung $T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i$, so haben wir

$$T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i = \bigcup_{i=1}^k R^i = T_k \quad \text{für alle } n \geq k.$$

Daraus folgt dann aber, dass

$$T_n = \bigcup_{i=1}^n R^i = \bigcup_{i=1}^{\infty} R^i = R^+ \quad \text{für alle } n \geq k$$

gilt. Der Algorithmus zur Berechnung von R^+ sieht nun so aus, dass wir die Iteration

$$T_{n+1} := R \cup R \circ T_n$$

solange durchführen bis $T_{n+1} = T_n$ gilt, denn dann gilt auch $T_n = R^+$.

```

1  closure := procedure(r) {
2      t := r;
3      while (true) {
4          oldT := t;
5          t := r + product(r, t);
6          if (t == oldT) {
7              return t;
8          }
9      }
10 }
11 product := procedure(r1, r2) {
12     return { [x,z] : [x,y] in r1, [y,z] in r2 };
13 };
14 r := { [1,2], [2,3], [1,3], [2,4], [4,5] };
15 print( "r = ", r );
16 print( "computing transitive closure of r" );
17 t := closure(r);
18 print( "r+ = ", t );

```

Abbildung 2.27: Berechnung des transitiven Abschlusses.

Das Programm `transitive-closure.stlx` in Abbildung 2.27 auf Seite 31 zeigt eine Implementierung dieses Gedankens. Lassen wir dieses Programm laufen, so erhalten wir als Ausgabe:

```
R = {[2, 3], [4, 5], [1, 3], [2, 4], [1, 2]}
R+ = {[1, 5], [2, 3], [4, 5], [1, 4], [1, 3], [2, 4], [1, 2], [2, 5]}
```

Der transitive Abschluss R^+ der Relation R lässt sich jetzt anschaulich interpretieren: Er enthält alle Paare $\langle x, y \rangle$, für die es einen *Pfad* von x nach y gibt. Ein Pfad von x nach y ist dabei eine Liste der Form

$$[x_1, x_2, \dots, x_n],$$

für die $x = x_1$ und $y = x_n$ gilt und für die außerdem

$$\langle x_i, x_{i+1} \rangle \in R \quad \text{für alle } i = 1, \dots, n-1 \text{ gilt.}$$

Die Funktion `product(r_1, r_2)` berechnet das relationale Produkt $r_1 \circ r_2$ nach der Formel

$$r_1 \circ r_2 = \{ \langle x, z \rangle \mid \exists y : \langle x, y \rangle \in r_1 \wedge \langle y, z \rangle \in r_2 \}.$$

Die Implementierung dieser Prozedur zeigt die allgemeine Form der Mengen-Definition durch Iteratoren in SETLX. Allgemein können wir eine Menge durch den Ausdruck

$$\{ \text{expr} : [x_1^{(1)}, \dots, x_{n(1)}^{(1)}] \text{ in } s_1, \dots, [x_1^{(k)}, \dots, x_{n(k)}^{(k)}] \text{ in } s_k \mid \text{cond} \}$$

definieren. Dabei muss s_i für alle $i = 1, \dots, k$ eine Menge von Listen der Länge $n(i)$ sein. Bei der Auswertung dieses Ausdrucks werden für die Variablen $x_1^{(i)}, \dots, x_{n(i)}^{(i)}$ die Werte eingesetzt, die die entsprechenden Komponenten der Listen haben, die in der Menge s_i auftreten. Beispielsweise würde die Auswertung von

```
s1 := { [ 1, 2, 3 ], [ 5, 6, 7 ] };
s2 := { [ "a", "b" ], [ "c", "d" ] };
m := { [ x1, x2, x3, y1, y2 ] : [ x1, x2, x3 ] in s1, [ y1, y2 ] in s2 };
```

für M die Menge

$$\{ [1, 2, 3, \text{"a"}, \text{"b"}], [5, 6, 7, \text{"c"}, \text{"d"}], \\ [1, 2, 3, \text{"c"}, \text{"d"}], [5, 6, 7, \text{"a"}, \text{"b"}] \}$$

berechnen.

2.8.2 Berechnung der Pfade

Als nächstes wollen wir das Programm zur Berechnung des transitiven Abschlusses so erweitern, dass wir nicht nur feststellen können, dass es einen Pfad zwischen zwei Punkten gibt, sondern dass wir diesen auch berechnen können. Die Idee ist, dass wir statt des relationalen Produkts, das für zwei Relationen definiert ist, ein sogenanntes *Pfad-Produkt*, das auf Mengen von Pfaden definiert ist, berechnen. Vorab führen wir für Pfade, die wir ja durch Listen repräsentieren, drei Begriffe ein.

1. Die Funktion `first(p)` liefert den ersten Punkt der Liste p :

$$\text{first}([x_1, \dots, x_m]) = x_1.$$

2. Die Funktion `last(p)` liefert den letzten Punkt der Liste p :

$$\text{last}([x_1, \dots, x_m]) = x_m.$$

3. Sind $p = [x_1, \dots, x_m]$ und $q = [y_1, \dots, y_n]$ zwei Pfade mit `first(q) = last(p)`, dann definieren wir die Summe von p und q als

$$p \oplus q := [x_1, \dots, x_m, y_1, \dots, y_n].$$

Sind nun P_1 und P_2 Mengen von Pfaden, so definieren wir das *Pfad-Produkt* von P_1 und P_2 als

$$P_1 \bullet P_2 := \{ p_1 \oplus p_2 \mid p_1 \in P_1 \wedge p_2 \in P_2 \wedge \text{last}(p_1) = \text{first}(p_2) \}.$$

```

1  closure := procedure(r) {
2      p := r;
3      while (true) {
4          oldP := p;
5          p := r + pathProduct(r, p);
6          if (p == oldP) {
7              return p;
8          }
9      }
10 }
11 pathProduct := procedure(p, q) {
12     return { add(x, y) : x in p, y in q | x[#x] == y[1] };
13 };
14 add := procedure(p, q) {
15     return p + q[2..];
16 };
17 r := { [1,2], [2,3], [1,3], [2,4], [4,5] };
18 print( "r = ", r );
19 print( "computing all paths" );
20 p := closure(r);
21 print( "p = ", p );

```

Abbildung 2.28: Berechnung aller Verbindungen.

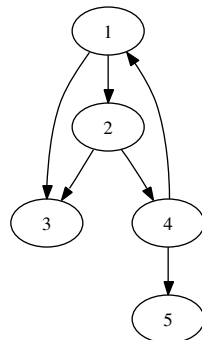


Abbildung 2.29: Ein zyklischer Graph.

Damit können wir das Programm in Abbildung 2.27 so abändern, dass alle möglichen Verbindungen zwischen zwei Punkten berechnet werden. Abbildung 2.28 zeigt das resultierende Programm `path.stlx`. Leider funktioniert das Programm dann nicht mehr, wenn der Graph Zyklen enthält. Abbildung 2.29 zeigt einen Graphen, der einen Zyklus enthält. In diesem Graphen gibt es unendlich viele Pfade, die von dem Punkt 1 zu dem Punkt 2 führen:

$$[1, 2], [1, 2, 4, 1, 2], [1, 2, 4, 1, 2, 4, 1, 2], [1, 2, 4, 1, 2, 4, 1, 2, 4, 1, 2], \dots$$

Offenbar sind die Pfade unwichtig, die einen Punkt mehrfach enthalten und die daher zyklisch sind. Solche Pfade sollten wir bei der Berechnung des Pfad-Produktes eliminieren.

Abbildung 2.30 zeigt einen Ausschnitt des geänderten Programms `path-cyclic.stlx`, das auch für zyklische Graphen funktioniert.

1. In Zeile 2 berücksichtigen wir nur die Pfade $x \oplus y$, die nicht zyklisch sind.

```

1  pathProduct := procedure(p, q) {
2      return { add(x,y) : x in p, y in q | x[#x] == y[1] && noCycle(x,y) };
3  };
4  noCycle := procedure(l1, l2) {
5      return #({ x : x in l1 } * { x : x in l2 }) == 1;
6  };

```

Abbildung 2.30: Berechnung aller Verbindungen in zyklischen Graphen

2. In Zeile 5 überprüfen wir, ob die Konkatenation $l_1 \oplus l_2$ zyklisch ist. Die Kombination von l_1 und l_2 ist genau dann zyklisch, wenn die Listen l_1 und l_2 mehr als ein gemeinsames Element enthalten. Die Listen l_1 und l_2 enthalten mindestens ein gemeinsames Element, denn wir verknüpfen diese beiden Listen ja nur dann, wenn das letzte Element der Liste l_1 mit dem ersten Element der Liste l_2 übereinstimmt. Wenn es nun noch einen weiteren Punkt geben würde, der sowohl in l_1 als auch in l_2 auftreten würde, dann wäre der Pfad $l_1 \oplus l_2$ zyklisch.

In den meisten Fällen wird gar nicht daran interessiert, alle möglichen Verbindungen zwischen allen Punkten zu berechnen, das wäre nämlich viel zu aufwendig, sondern wir wollen nur zwischen zwei gegebenen Punkten eine Verbindung finden. Abbildung 2.31 zeigt die Implementierung einer Prozedur `reachable(x, y, r)`, die überprüft, ob es in dem Graphen r eine Verbindung von x nach y gibt und die diese Verbindung berechnet. Das vollständige Programm finden Sie in der Datei `find-path.stlx`. Wir diskutieren nun die Implementierung der Prozedur `reachable`.

1. In Zeile 2 initialisieren wir p so, dass zunächst nur der Pfad der Länge 0, der mit dem Punkt x startet, in p liegt.
2. In Zeile 6 selektieren wir die Pfade aus p , die zum Ziel y führen.
3. Wenn wir dann in Zeile 7 feststellen, dass wir einen solchen Pfad berechnet haben, geben wir einen dieser Pfade in Zeile 8 zurück.
4. Falls es nicht gelingt einen solchen Pfad zu berechnen und wir keine neuen Pfade mehr finden können, verlassen wir die Prozedur in Zeile 11 mit dem Befehl `return`. Da wir bei diesem `return`-Befehl keinen Wert zurückgeben, ist der Rückgabewert der Prozedur in diesem Fall automatisch Ω .

```

1  reachable := procedure(x, y, r) {
2      p := { [x] };
3      while (true) {
4          oldP := p;
5          p := p + pathProduct(p, r);
6          found := { l in p | l[#l] == y };
7          if (found != {}) {
8              return arb(found);
9          }
10         if (p == oldP) {
11             return;
12         }
13     }
14 };

```

Abbildung 2.31: Berechnung aller Verbindungen zwischen zwei Punkten

2.8.3 Der Bauer mit dem Wolf, der Ziege und dem Kohl

Wir präsentieren nun eine betriebswissenschaftliche Anwendung des oben entwickelten Algorithmus und betrachten folgendes Problem.

Ein Agrarökonom will mit einem Wolf, einer Ziege und einem Kohl über einen Fluss übersetzen, um diese als Waren auf dem Markt zu verkaufen. Das Boot ist aber so klein, dass er nicht mehr als zwei Waren gleichzeitig mitnehmen kann. Wenn der Bauer den Wolf mit der Ziege allein lässt, dann frisst der Wolf die Ziege und wenn er die Ziege mit dem Kohl allein lässt, dann frisst die Ziege den Kohl.

Wir wollen einen Fahrplan entwickeln, mit dem der Agrarökonom alle seine Waren unbeschadet zum Markt bringen kann. Dazu modellieren wir das Rätsel als Erreichbarkeits-Problem in einem Graphen. Die Punkte des Graphen beschreiben dabei die einzelnen Situationen, die auftreten können. Wir definieren eine Menge

$$\mathbf{all} := \{\text{"Bauer"}, \text{"Wolf"}, \text{"Ziege"}, \text{"Kohl"}\}.$$

Die einzelnen Punkte sind dann Paare von Mengen, haben also die Form

$$\langle s_1, s_2 \rangle \quad \text{mit } s_1, s_2 \subseteq \mathbf{all}.$$

Dabei gibt die Menge s_1 an, was am linken Ufer ist und s_2 gibt an, was am rechten Ufer ist. Die Menge aller Punkte können wir dann definieren als

$$P := \{\langle s_1, s_2 \rangle \in 2^{\mathbf{all}} \times 2^{\mathbf{all}} \mid s_1 \cup s_2 = \mathbf{all} \wedge s_1 \cap s_2 = \{\}\}.$$

Die Bedingung $s_1 \cup s_2 = \mathbf{all}$ stellt dabei sicher, dass nichts verloren geht: Jedes der Elemente aus \mathbf{all} ist entweder am linken oder am rechten Ufer. Die Bedingung $s_1 \cap s_2 = \{\}$ verbietet die Bilokalisation von Objekten, sie stellt also sicher, dass kein Element aus der Menge \mathbf{all} gleichzeitig am linken und am rechten Ufer ist.

Als nächstes definieren wir den Graphen r , also die möglichen Verbindungen zwischen Punkten. Dazu definieren wir eine Prozedur $problem(s)$. Hierbei ist s eine Menge von Objekten, die an einem Ufer sind. Die Prozedur $problem(s)$ liefert genau dann **true**, wenn es bei der Menge s ein Problem gibt, weil entweder die Ziege mit dem Kohl allein ist, oder aber der Wolf die Ziege frisst.

```
problem := procedure(s) {
    return "goat" in s && "cabbage" in s || "wolf" in s && "goat" in s;
};
```

Damit können wir eine Relation r_1 wie folgt definieren:

$$r_1 := \left\{ \langle \langle s_1, s_2 \rangle, \langle s_1 \setminus b, s_2 \cup b \rangle \rangle \mid \langle s_1, s_2 \rangle \in P \wedge b \subseteq s_1 \wedge \text{"Bauer"} \in b \wedge \text{card}(b) \leq 2 \wedge \neg problem(s_1 \setminus b) \right\}.$$

Diese Menge beschreibt alle die Fahrten, bei denen der Bauer vom linken Ufer zum rechten Ufer fährt und bei denen zusätzlich sichergestellt ist, dass am linken Ufer nach der Überfahrt kein Problem auftritt. Die einzelnen Terme werden wie folgt interpretiert:

1. $\langle s_1, s_2 \rangle$ ist der Zustand vor der Überfahrt des Bootes, s_1 gibt also die Objekte am linken Ufer an, s_2 sind die Objekte am rechten Ufer.
2. b ist der Inhalt des Bootes, daher beschreibt $\langle s_1 \setminus b, s_2 \cup b \rangle$ den Zustand nach der Überfahrt des Bootes: Links sind nun nur noch die Objekte aus $s_1 \setminus b$, dafür sind rechts dann die Objekte $s_2 \cup b$.
Die Bedingungen lassen sich wie folgt interpretieren.
3. $b \subseteq s_1$: Es können natürlich nur solche Objekte ins Boot genommen werden, die vorher am linken Ufer waren.
4. $\text{"Bauer"} \in b$: Der Bauer muss auf jeden Fall ins Boot, denn weder der Wolf noch die Ziege können rudern.

5. $\text{card}(b) \leq 2$: Die Menge der Objekte im Boot darf nicht mehr als zwei Elemente haben, denn im Boot ist nur für zwei Platz.
6. $\neg \text{problem}(s_1 \setminus b)$: Am linken Ufer soll es nach der Überfahrt kein Problem geben, denn der Bauer ist ja hinterher am rechten Ufer.

In analoger Weise definieren wir nun eine Relation r_2 die die Überfahrten vom rechten Ufer zum linken Ufer beschreibt:

$$r_2 := \left\{ \langle \langle s_1, s_2 \rangle, \langle s_1 \cup b, s_2 \setminus b \rangle \rangle \mid \langle s_1, s_2 \rangle \in P \wedge b \subseteq s_2 \wedge \text{"Bauer"} \in b \wedge \text{card}(b) \leq 2 \wedge \neg \text{problem}(s_2 \setminus b) \right\}.$$

Die gesamte Relation r definieren wir nun als

$$r := r_1 \cup r_2.$$

Als nächstes müssen wir den Start-Zustand modellieren. Am Anfang sind alle am linken Ufer, also wird der Start-Zustand durch das Paar

$$\langle \{ \text{"Bauer"}, \text{"Wolf"}, \text{"Ziege"}, \text{"Kohl"} \}, \{ \} \rangle.$$

Beim Ziel ist es genau umgekehrt, dann sollen alle auf der rechten Seite des Ufers sein:

$$\langle \{ \}, \{ \text{"Bauer"}, \text{"Wolf"}, \text{"Ziege"}, \text{"Kohl"} \} \rangle.$$

Damit haben wir das Problem in der Mengenlehre modelliert und können die im letzten Abschnitt entwickelte Prozedur `reachable` benutzen, um das Problem zu lösen. In der Abbildung 2.32 finden Sie das Programm `wolf-goat-cabbage.stlx`, in dem die oben ausgeführten Überlegungen in SETLX umgesetzt wurden. Die von diesem Programm berechnete Lösung finden Sie in Abbildung 2.33.

```

1  all := { "farmer", "wolf", "goat", "cabbage" };
2  p   := pow(all);
3  r1  := { [ s, s - b ] : s in p, b in pow(s)
4          | "farmer" in b && #b <= 2 && !problem(s - b)
5          };
6  r2  := { [ s, s + b ] : s in p, b in pow(all - s)
7          | "farmer" in b && #b <= 2 && !problem(all - (s + b))
8          };
9  r    := r1 + r2;
10 start := [ all, { } ];
11 goal  := [ { }, all ];
12 path  := findPath(start, goal, r);

```

Abbildung 2.32: Wie kommt der Bauer ans andere Ufer?

2.9 Terme und Matching

Neben den bisher vorgestellten Datenstrukturen gibt es noch eine weitere wichtige Datenstruktur, die sogenannten *Terme*, die insbesondere nützlich ist, wenn wir *symbolische Programme* schreiben wollen. Darunter verstehen wir solche Programme, die Formeln manipulieren. Wollen wir beispielsweise ein Programm schreiben, dass als Eingabe einen String wie

`"x * sin(x)"`

```

1  {"Kohl", "Ziege", "Wolf", "Bauer"} {}
2                                >> {"Ziege", "Bauer"} >>
3  {"Kohl", "Wolf"} {"Ziege", "Bauer"}
4                                << {"Bauer"} <<<<
5  {"Kohl", "Wolf", "Bauer"} {"Ziege"}
6                                >> {"Wolf", "Bauer"} >>>
7  {"Kohl"} {"Ziege", "Wolf", "Bauer"}
8                                << {"Ziege", "Bauer"} <<
9  {"Kohl", "Ziege", "Bauer"} {"Wolf"}
10                               >> {"Kohl", "Bauer"} >>>
11 {"Ziege"} {"Kohl", "Wolf", "Bauer"}
12                               << {"Bauer"} <<<<
13 {"Ziege", "Bauer"} {"Kohl", "Wolf"}
14                               >> {"Ziege", "Bauer"} >>
15 {} {"Kohl", "Ziege", "Wolf", "Bauer"}

```

Abbildung 2.33: Ein Fahrplan für den Bauern

einliest, diesen String als eine Funktion in der Variablen “x” interpretiert und dann die Ableitung dieser Funktion nach der Variablen “x” berechnet, so sprechen wir von einem *symbolischen Programm*. Wollen wir einen Ausdruck wie “ $x * \sin(x)$ ” darstellen, so eignen sich *Terme* am besten dazu. Im nächsten Unter-Abschnitt werden wir zunächst *Terme* zusammen mit den in SETLX vordefinierten Funktionen vorstellen, die zur Verarbeitung von Termen benutzt werden können. Anschließend stellen wir das sogenannte *Matching* vor, mit dessen Hilfe sich Terme besonders leicht manipulieren lassen.

2.9.1 Konstruktion und Manipulation von Termen

Terme werden mit Hilfe sogenannter *Funktions-Zeichen* gebildet. Es ist wichtig, dass Sie Funktions-Zeichen nicht mit Funktionen oder Variablen verwechseln. In SETLX beginnen Funktions-Zeichen im Gegensatz zu einem Variablen-Namen daher mit einem großen Buchstaben. Auf den Großbuchstaben können dann beliebig viele Buchstaben, Ziffern und der Unterstrich “_” folgen. Zusätzlich gibt es noch Funktionszeichen, die mit dem Zeichen “^” beginnen. Solche Funktions-Zeichen werden intern von SETLX verwendet um Operator-Symbole wie “+” oder “*” darzustellen. Die folgenden Strings können beispielsweise als Funktions-Zeichen verwendet werden:

F, FabcXYZ, ^sum, Hugo_.

Damit sind wir nun in der Lage, Term zu definieren. Ist F ein Funktions-Zeichen und sind t_1, t_2, \dots , beliebige SETLX-Werte, so ist der Ausdruck

$$F(t_1, t_2, \dots, t_n)$$

ein Term. Beachten Sie, dass Terme ganz ähnlich aussehen wie die Aufrufe von Funktionen. Terme und Aufrufe von Funktionen unterscheiden sich nur dadurch, dass bei einem Term links vor der ersten öffnenden Klammer ein Funktions-Zeichen steht, während bei einem Funktions-Aufruf dort statt dessen eine Variable steht, der eine Funktions-Definition zugewiesen worden ist.

Beispiele:

1. Adresse("Rotebühlplatz 41", 70178, "Stuttgart")

ist ein Term, der eine Adresse repräsentiert.

2. Product(Variable("x"), Sin(Variable("x")))

ist ein Term, der einen arithmetischen Ausdruck repräsentiert, den Sie mathematisch als $x * \sin(x)$ schreiben würden. \diamond

An dieser Stelle fragen Sie sich vielleicht, wie Terme ausgewertet werden. Die Antwort ist: **Gar nicht!** Terme werden nur dazu benutzt, Daten darzustellen. Terme sind also bereits Werte genauso wie auch Zahlen, Strings, Mengen oder Listen als Werte aufgefasst werden. Genausowenig wie Sie die Zahl 42 auswerten müssen, müssen Sie einen Term auswerten.

Nehmen wir einmal an, dass es in SETLX keine Listen geben würde. Dann könnten wir Listen als Terme darstellen. Zunächst würden wir ein Funktions-Zeichen benötigen, mit dem wir die leere Liste darstellen könnten. Wir wählen dazu das Funktions-Zeichen `Nil`. Damit haben wir dann also die Entsprechung

$$\text{Nil}() \hat{=} [].$$

Beachten Sie hier, dass die Klammern hinter dem Funktions-Zeichen `Nil` nicht weggelassen werden dürfen! Um nun eine Liste darzustellen, deren erstes Element x ist und deren restliche Elemente durch die Restliste r gegeben sind, verwenden wir das Funktions-Zeichen `Cons`. Dann haben wir die Entsprechung

$$\text{Cons}(x, r) \hat{=} [x] + r.$$

Konkret können wir nun die Liste `[1,2,3]` durch den Term

$$\text{Cons}(1, \text{Cons}(2, \text{Cons}(3, \text{Nil}()))))$$

darstellen. In der Sprache *Prolog*, die wir später noch besprechen werden, werden Listen intern übrigens in ähnlicher Form als Terme dargestellt.

Es gibt zwei vordefinierte Funktionen in SETLX, mit denen wir auf die Komponenten eines Terms zugreifen können und es gibt eine Funktion, mit deren Hilfe wir Terme konstruieren können.

1. Die Funktion `fct` berechnet das Funktions-Zeichen eines Terms. Falls t ein Term der Form $F(s_1, \dots, s_n)$ ist, so ist das Ergebnis des Funktions-Aufrufs

$$\text{fct}(F(s_1, \dots, s_n))$$

das Funktions-Zeichen F dieses Terms. Beispielsweise liefert der Ausdruck

$$\text{fct}(\text{Cons}(1, \text{Cons}(2, \text{Cons}(3, \text{Nil}()))))$$

als Ergebnis das Funktions-Zeichen `"Cons"`.

2. Die Funktion `args` berechnet die Argumente eines Terms. Falls t ein Term der Form $F(s_1, \dots, s_n)$ ist, dann liefert der Ausdruck

$$\text{args}(F(s_1, \dots, s_n))$$

als Ergebnis die Liste $[s_1, \dots, s_n]$ der Argumente des Terms t . Beispielsweise liefert der Ausdruck

$$\text{args}(\text{Cons}(1, \text{Cons}(2, \text{Cons}(3, \text{Nil}()))))$$

das Ergebnis

$$[1, \text{Cons}(2, \text{Cons}(3, \text{Nil}()))].$$

3. Ist ein Funktions-Zeichen f und eine Liste l von Argumenten gegeben, so erzeugt die Funktion `makeTerm` durch den Aufruf

$$\text{makeTerm}(f, l)$$

einen Term t mit dem Funktions-Zeichen f und der Argument-Liste l , für t gilt also

$$\text{fct}(t) = f \quad \text{und} \quad \text{args}(t) = l.$$

Beispielsweise liefert der Aufruf

$$\text{makeTerm}(\text{"Cons"}, [1, \text{Nil}()])$$

als Ergebnis den Term

$$\text{Cons}(1, \text{Nil}()).$$

Diesen Term hätten wir natürlich auch unmittelbar hinschreiben können.

```

1  append := procedure(l, x) {
2      if (fct(l) == "Nil") {
3          return Cons(x, Nil());
4      }
5      [head, tail] := args(l);
6      return Cons(head, append(tail, x));
7  };

```

Abbildung 2.34: Einfügen eines Elements am Ende einer Liste.

In Abbildung 2.34 auf Seite 39 sehen Sie die Implementierung einer Funktion **append**, deren Aufgabe es ist, ein Element x am Ende einer Liste l einzufügen, wobei vorausgesetzt ist, dass die Liste l als Term mit Hilfe der Funktions-Zeichen “Cons” und “Nil” dargestellt wird.

1. Zunächst wird in Zeile 2 überprüft, ob die Liste l leer ist. Die Liste l ist genau dann leer, wenn $l = \text{Nil}()$ gilt. Daher können wir einfach das Funktions-Zeichen von dem Term l testen um herauszufinden, ob l die leere Liste repräsentiert.
2. Falls l nicht leer ist, muss l die Form

$$l = \text{Cons}(\text{head}, \text{tail})$$

haben. Dann ist *head* das erste Element der Liste l und *tail* bezeichnet die Liste der restlichen Elemente. In diesem Fall müssen wir x rekursiv in die Liste *tail* einfügen. Als Ergebnis wird in Zeile 6 dann eine neue Liste erzeugt, deren erstes Element *head* ist, während die Liste der restlichen Elemente durch den rekursiven Aufruf von *append* berechnet wird.

In manchen Fällen ist es sehr unbequem, dass Funktions-Zeichen immer mit einem großen Buchstaben beginnen müssen. Deswegen gibt es in SETLX einen Escape-Mechanismus, der es erlaubt, auch Funktionszeichen zu verwenden, die mit einem kleinen Buchstaben beginnen: Falls wir einem Funktionszeichen den Operator “@” voranstellen, dann darf das Funktionszeichen auch mit einem kleinen Buchstaben beginnen. Wollen wir beispielsweise Terme benutzen um algebraische Ausdrücke darzustellen, die trigonometrische Funktionen enthalten, so können wir einen Ausdruck der Form $\sin(x)$ durch den Term

`@sin("x")`

darstellen.

2.9.2 Matching

Der Umgang mit Termen wäre sehr mühsam, wenn wir die Terme jedesmal mit Hilfe der Funktionen **fct** und **args** auseinander nehmen müssten. Abbildung 2.35 zeigt eine weitere Implementierung der Funktion **append**, bei der wir die Kontroll-Struktur **match** an Stelle der Funktionen “fct” und “args” verwendet haben. In Zeile 3 wird überprüft, ob die Liste l leer ist. Die wahre Stärke des Matchings sehen wir allerdings in Zeile 4, denn dort wird nicht nur überprüft, ob die Liste l die Form

`Cons(head, tail)`

hat, sondern gleichzeitig werden die Variablen *head* and *tail* so gesetzt, dass anschließend die Gleichung

$$l = \text{Cons}(\text{head}, \text{tail})$$

erfüllt ist.

Im Allgemeinen ist ein **match**-Block so ähnlich aufgebaut wie ein **switch**-Block und hat die in Abbildung 2.36 gezeigte Struktur. Hier bezeichnet e einen Ausdruck, dessen Auswertung einen Term ergibt. Die Ausdrücke

```

1  append := procedure(l, x) {
2      match (l) {
3          case Nil():          return Cons(x, Nil());
4          case Cons(head, tail): return Cons(head, append(tail, x));
5      }
6  };

```

Abbildung 2.35: Implementierung von `append` mit Hilfe von *Matching*.

t_1, \dots, t_n sind sogenannte *Muster*, die freie Variablen enthalten. Bei der Auswertung eines `Match`-Blocks versucht SETLX die in dem Muster t_i auftretenden Variablen so zu setzen, dass das Muster zu dem Ergebnis der Auswertung von e gleich ist. Gelingt dies, so wird die mit $body_i$ bezeichnete Gruppe von Befehlen ausgeführt. Andernfalls versucht SETLX das nächste Muster t_{i+1} mit e zur Deckung zu bringen. Falls keines der Muster t_1, \dots, t_n mit e zur Deckung zu bringen ist, wird ersatzweise $body_{n+1}$ ausgeführt.

```

1  match (e) {
2      case  $t_1$  :  $body_1$ 
3      :
4      case  $t_n$  :  $body_n$ 
5      default:  $body_{n+1}$ 
6  }

```

Abbildung 2.36: Struktur eines `Match`-Blocks

Wir zeigen zum Abschluss dieses Abschnitts ein komplexeres Beispiel. Die in Abbildung 2.37 auf Seite 41 gezeigte Funktion `diff` wird mit zwei Argumenten aufgerufen:

1. Das erste Argument t ist ein Term, der einen arithmetischen Ausdruck repräsentiert.
2. Das zweite Argument x ist ein String, der als Variable interpretiert wird.

Die Aufgabe der Funktion `diff` besteht darin, den durch t gegebenen Ausdruck nach der in x angegebenen Variablen zu differenzieren. Wollen wir beispielsweise die Funktion

$$x \mapsto x^x$$

nach x ableiten, so können wir die Funktion `diff` wie folgt aufrufen.

```
diff(parse("x ** x"), "x");
```

Hier wandelt die Funktion `parse` den String `"x ** x"` in einen Term um. Die genaue Struktur dieses Terms diskutieren wir weiter unten. Wir betrachten zunächst den `match`-Befehl in Abbildung 2.37. In Zeile 3 hat der zu differenzierende Ausdruck die Form $t_1 + t_2$. Um einen solchen Ausdruck nach einer Variablen x zu differenzieren, müssen wir sowohl t_1 als auch t_2 nach x differenzieren. Die dabei erhaltenen Ergebnisse sind dann zu addieren. Etwas interessanter ist Zeile 8, welche die Produkt-Regel der Differenzial-Rechnung umsetzt. Die Produkt-Regel lautet:

$$\frac{d}{dx}(t_1 \cdot t_2) = \frac{dt_1}{dx} \cdot t_2 + t_1 \cdot \frac{dt_2}{dx}.$$

Bemerken Sie, dass in Zeile 7 das Muster

```
t1 * t2
```

zum einen dazu dient, zu erkennen, dass der zu differenzierende Ausdruck ein Produkt ist, zum anderen aber

```

1  diff := procedure(t, x) {
2      match (t) {
3          case t1 + t2 :
4              return diff(t1, x) + diff(t2, x);
5          case t1 - t2 :
6              return diff(t1, x) - diff(t2, x);
7          case t1 * t2 :
8              return diff(t1, x) * t2 + t1 * diff(t2, x);
9          case t1 / t2 :
10             return ( diff(t1, x) * t2 - t1 * diff(t2, x) ) / t2 * t2;
11         case f ** g :
12             return diff( @exp(g * @ln(f)), x);
13         case ln(a) :
14             return diff(a, x) / a;
15         case exp(a) :
16             return diff(a, x) * @exp(a);
17         case ^variable(x) : // x is defined above as second argument
18             return 1;
19         case ^variable(y) : // y not yet defined, matches any other variable
20             return 0;
21         case n | isNumber(n):
22             return 0;
23     }
24 };

```

Abbildung 2.37: A function to perform symbolic differentiation.

auch die beiden Faktoren des Produkts extrahiert und an die Variablen t_1 und t_2 bindet. In den Zeilen 12 und 16 haben wir den Funktions-Zeichen “**exp**” und “**ln**” den Operator “**@**” vorangestellt müssen, denn sonst würden die Strings “**exp**” und “**ln**” nicht als Funktions-Zeichen sondern als Variablen aufgefasst werden.

Die Regel zur Berechnung der Ableitung eines Ausdrucks der Form f^g beruht auf der Gleichung

$$f^g = \exp(\ln(f^g)) = \exp(g \cdot \ln(f)),$$

die in Zeile 12 umgesetzt wird.

Um einen Ausdruck der Form $\ln(f)$ abzuleiten, müssen wir die Kettenregel anwenden. Da $\frac{d}{dx} \ln(x) = \frac{1}{x}$ ist, haben wir insgesamt

$$\frac{d}{dx} \ln(f) = \frac{1}{f} \cdot \frac{df}{dx}.$$

Diese Gleichung wurde in Zeile 14 verwendet. In analoger Weise wird dann in Zeile 16 mit Hilfe der Kettenregel ein Ausdruck der Form **exp**(f) abgeleitet.

Um das Beispiel in Abbildung 2.37 besser zu verstehen müssen wir wissen, wie die Funktion **parse** einen String in einen Term umwandelt. Die Funktion **parse** muss sowohl Operator-Symbole als auch Variablen verarbeiten. Eine Variable der Form “**x**” wird in den Term

^variable(“x”)

umgewandelt. Dies erklärt die Zeilen 19 und 21 von Abbildung 2.37.

Wir können die interne Darstellung eines Terms mit Hilfe der Funktion “**canonical**” ausgeben. Beispielsweise liefert der Ausdruck

canonical(parse(“x ** x”))

das Ergebnis

```
^power(^variable("x"), ^variable("x")).
```

Dies zeigt, dass der Exponentiations-Operator “**” in SETLX intern durch das Funktions-Zeichen “`^power`” dargestellt wird. Die interne Darstellung des Operators “+” ist “`^sum`”, “-” wird durch das Funktions-Zeichen “`^difference`” dargestellt, “*” wird durch das Funktions-Zeichen “`^product`” dargestellt und der Operator “/” wird durch das Funktions-Zeichen “`^quotient`” dargestellt.

Terme sind in dem folgenden Sinne *viral*: Falls ein Argument eines der Operatoren “+”, “-”, “*”, “/”, “\” und “%” ein Term ist, so erzeugt der Operator als Ergebnis automatisch einen Term. Beispielsweise liefert der Ausdruck

```
parse("x") + 2
```

den Term

```
^sum(^variable("x"), 2).
```

Zeile 21 zeigt, dass an ein Muster in einem `case` eine Bedingung angeschlossen werden kann: Das Muster

```
case n:
```

passt zunächst auf jeden Term. Allerdings wollen wir in Zeile 21 nur Zahlen matchen. Daher haben wir an dieses Muster mit Hilfe des Operators “|” noch die Bedingung `isNumber(n)` angehängt, mit der wir sicherstellen, dass *n* tatsächlich eine Zahl ist.

2.9.3 Ausblick

Wir konnten in diesem einführenden Kapitel nur einen Teil der Sprache SETLX behandeln. Einige weitere Features der Sprache SETLX werden wir noch in den folgenden Kapiteln diskutieren. Zusätzlich finden Sie weitere Informationen in dem Tutorial, das im Netz unter der Adresse

<http://wwwlehre.dhbw-stuttgart.de/stroetmann/SetlX/tutorial.pdf>

abgelegt ist.

Bemerkung: Die meisten der in diesem Abschnitt vorgestellten Algorithmen sind nicht effizient. Sie dienen nur dazu, die Begriffsbildungen aus der Mengenlehre konkret werden zu lassen. Die Entwicklung effizienter Algorithmen ist Gegenstand des zweiten Semesters.

Kapitel 3

Grenzen der Berechenbarkeit

In jeder Disziplin der Wissenschaft wird die Frage gestellt, welche Grenzen die verwendeten Methoden haben. Wir wollen daher in diesem Kapitel beispielhaft ein Problem untersuchen, bei dem die Informatik an ihre Grenzen stößt. Es handelt sich um das Halte-Problem.

3.1 Das Halte-Problem

Das Halte-Problem ist die Frage, ob eine gegebene Funktion für eine bestimmte Eingabe terminiert. Bevor wir formal beweisen, dass das Halte-Problem im Allgemeinen unlösbar ist, wollen wir versuchen, anschaulich zu verstehen, warum dieses Problem schwer sein muss. Dieser informalen Betrachtung des Halte-Problems ist der nächste Abschnitt gewidmet. Im Anschluss an diesen Abschluss zeigen wir dann die Unlösbarkeit des Halte-Problems.

3.1.1 Informale Betrachtungen zum Halte-Problem

```
1  legendre := procedure(n) {
2      k := n * n + 1;
3      while (k < (n + 1) ** 2) {
4          if (isPrime(k)) { return true; }
5          k += 1;
6      }
7      return false;
8  };
9  findCounterExample := procedure(n) {
10     while (true) {
11         if (legendre(n)) {
12             n := n + 1;
13         } else {
14             print("Legendre was wrong, no prime between $n**2$ and $(n+1)**2$!");
15             return;
16         }
17     }
18  };
```

Abbildung 3.1: Eine Funktion zur Überprüfung der Vermutung von Legendre.

Um zu verstehen, warum das Halte-Problem schwer ist, betrachten wir das in Abbildung 3.1 gezeigte Programm. Dieses Programm ist dazu gedacht, die *Legendre Vermutung* zu überprüfen. Der französische Mathematiker Adrien-Marie Legendre (1752 — 1833) hatte vor etwa 200 Jahren die Vermutung ausgesprochen, dass zwischen zwei positiven Quadratzahlen immer eine Primzahl liegt. Die Frage, ob diese Vermutung richtig ist, ist auch Heute noch unbeantwortet. Die in Abbildung 3.1 definierte Funktion `legendre(n)` überprüft für eine gegebene positive natürliche Zahl n , ob zwischen n^2 und $(n+1)^2$ eine Primzahl liegt. Falls dies, wie von Legendre vorhergesagt, der Fall ist, gibt die Funktion als Ergebnis `true` zurück, andernfalls wird `false` zurück gegeben.

Abbildung 3.1 enthält darüber hinaus die Definition der Funktion `findCounterExample(n)`, die versucht, für eine gegebene positive natürliche Zahl n eine Zahl $k \geq n$ zu finden, so dass zwischen k^2 und $(k+1)^2$ keine Primzahl liegt. Die Idee bei der Implementierung dieser Funktion ist einfach: Zunächst überprüfen wir durch den Aufruf `legendre(n)`, ob zwischen n^2 und $(n+1)^2$ eine Primzahl ist. Falls dies der Fall ist, untersuchen wir anschließend das Intervall von $(n+1)^2$ bis $(n+2)^2$, dann das Intervall von $(n+2)^2$ bis $(n+3)^2$ und so weiter, bis wir schließlich eine Zahl k finden, so dass zwischen k^2 und $(k+1)^2$ keine Primzahl liegt. Falls Legendre Recht hatte, werden wir nie ein solches k finden und in diesem Fall wird der Aufruf `findCounterExample(1)` nicht terminieren.

Nehmen wir nun an, wir hätten ein schlaues Programm, nennen wir es `stops`, das als Eingabe eine SETLX Funktion f und ein Argument a verarbeitet und dass uns die Frage, ob die Berechnung von $f(a)$ terminiert, beantworten kann. Die Idee wäre im wesentlichen, dass gilt:

$$\text{stops}(f, a) = 1 \quad \text{g.d.w.} \quad \text{der Aufruf } f(a) \text{ terminiert.}$$

Falls der Aufruf $f(a)$ nicht terminiert, sollte statt dessen `stops(f, a) = 0` gelten. Wenn wir eine solche Funktion `stops` hätten, dann könnten wir

```
stops(findCounterExample, 1)
```

aufrufen und wüssten anschließend, ob die Vermutung von Legendre wahr ist oder nicht: Wenn

```
stops(findCounterExample, 1) = 1
```

ist, dann würde das heißen, dass der Funktions-Aufruf `findCounterExample(1)` terminiert. Das passiert aber nur dann, wenn ein Gegenbeispiel gefunden wird. Würde der Aufruf `stops(findCounterExample, 1)` statt dessen eine 0 zurück liefern, so könnten wir schließen, dass der Aufruf `findCounterExample(1)` nicht terminiert. Mithin würde die Funktion `findCounterExample` kein Gegenbeispiel finden und das würde heißen, dass die Vermutung von Legendre stimmt.

Es gibt eine Reihe weiterer offener mathematischer Probleme, die alle auf die Frage abgebildet werden können, ob eine gegebene Funktion terminiert. Daher zeigen die vorhergehenden Überlegungen, dass es sehr nützlich wäre, eine Funktion wie `stops` zur Verfügung zu haben. Andererseits können wir an dieser Stelle schon ahnen, dass die Implementierung der Funktion `stops` zumindest sehr schwierig wird. Im Gegensatz zu Herrn Legendre, der seine Vermutung nicht bewiesen hat, werden wir unsere Vermutung im nächsten Abschnitt formal begründen.

3.1.2 Formale Analyse des Halte-Problems

Wir werden zeigen, dass das Halte-Problem nicht durch ein Programm gelöst werden kann. Dazu führen wir folgende Definition ein.

Definition 1 (Test-Funktion) Ein String t ist eine *Test-Funktion* wenn t die Form

```
procedure(x) { ... }
```

hat und sich als SETLX-Funktion parsen lässt. Die Menge der Test-Funktionen bezeichnen wir mit TF . □

Beispiele:

1. $s_1 = \text{"procedure(x) { return 0; }"}$

s_1 ist eine (sehr einfache) Test-Funktion.

2. $s_2 = \text{"procedure}(x) \{ \text{while } (\text{true}) \{ x := x + 1; \} \}"$

s_2 ist eine Test-Funktion.

3. $s_3 = \text{"procedure}(x) \{ \text{return } ++x; \}"$

s_3 ist keine Test-Funktion, denn da SETLX den Präfix-Operator “++” nicht unterstützt, lässt sich der String s_3 nicht fehlerfrei parsen.

Um das Halte-Problem übersichtlicher formulieren zu können, führen wir noch drei zusätzliche Notationen ein.

Notation 2 (\rightsquigarrow , \downarrow , \uparrow) Ist t eine SETLX-Funktion, die k Argumente verarbeitet und sind a_1, \dots, a_k Argumente, so schreiben wir

$$t(a_1, \dots, a_k) \rightsquigarrow r$$

wenn der Aufruf $t(a_1, \dots, a_k)$ das Ergebnis r liefert. Sind wir an dem Ergebnis selbst nicht interessiert, sondern wollen nur angeben, dass ein Ergebnis existiert, so schreiben wir

$$t(a_1, \dots, a_k) \downarrow$$

und sagen, dass der Aufruf $t(a_1, \dots, a_k)$ *terminiert*. Terminiert der Aufruf $t(a_1, \dots, a_k)$ nicht, so schreiben wir

$$t(a_1, \dots, a_k) \uparrow$$

und sagen, dass der Aufruf $t(a_1, \dots, a_k)$ *divergiert*. □

Beispiele: Legen wir die Funktions-Definitionen zugrunde, die wir im Anschluss an die Definition des Begriffs der Test-Funktion gegeben haben, so gilt:

1. $\text{procedure}(x) \{ \text{return } 0; \}(\text{"emil"}) \rightsquigarrow 0$

2. $\text{procedure}(x) \{ \text{return } 0; \}(\text{"emil"}) \downarrow$

3. $\text{procedure}(x) \{ \text{while } (\text{true}) \{ x := x + 1; \} \}(\text{"hugo"}) \uparrow$

Das *Halte-Problem* für SETLX-Funktionen ist die Frage, ob es eine SetlX-Funktion

$$\text{stops} := \text{procedure}(t, a) \{ \dots \}$$

gibt, die als Eingabe eine Testfunktion t und einen String a erhält und die folgende Eigenschaft hat:

1. $t \notin TF \Leftrightarrow \text{stops}(t, a) \rightsquigarrow 2$.

Der Aufruf $\text{stops}(t, a)$ liefert genau dann den Wert 2 zurück, wenn t keine Test-Funktion ist.

2. $t \in TF \wedge t(a) \downarrow \Leftrightarrow \text{stops}(t, a) \rightsquigarrow 1$.

Der Aufruf $\text{stops}(t, a)$ liefert genau dann den Wert 1 zurück, wenn t eine Test-Funktion ist und der Aufruf $t(a)$ terminiert.

3. $t \in TF \wedge t(a) \uparrow \Leftrightarrow \text{stops}(t, a) \rightsquigarrow 0$.

Der Aufruf $\text{stops}(t, a)$ liefert genau dann den Wert 0 zurück, wenn t eine Test-Funktion ist und der Aufruf $t(a)$ nicht terminiert.

Falls eine SETLX-Funktion stops mit den obigen Eigenschaften existiert, dann sagen wir, dass das Halte-Problem für SETLX entscheidbar ist.

Theorem 3 (Turing, 1936) Das Halte-Problem ist unentscheidbar.

Beweis: Zunächst eine Vorbemerkung. Um die Unentscheidbarkeit des Halte-Problems nachzuweisen, müssen wir zeigen, dass etwas, nämlich eine Funktion mit gewissen Eigenschaften nicht existiert. Wie kann so ein Beweis überhaupt funktionieren? Wie können wir überhaupt zeigen, dass irgendetwas nicht existiert? Die einzige Möglichkeit zu zeigen, dass etwas nicht existiert ist indirekt: Wir nehmen also an, dass eine Funktion `stops` existiert, die das Halte-Problem löst. Aus dieser Annahme werden wir einen Widerspruch ableiten. Dieser Widerspruch zeigt uns dann, dass eine Funktion `stops` mit den gewünschten Eigenschaften nicht existieren kann. Um zu einem Widerspruch zu kommen, definieren wir den String `turing` wie in Abbildung 3.2 gezeigt.

```

1  turing := "procedure(x) {
2      result := stops(x, x);
3      if (result == 1) {
4          while (true) {
5              print("... looping ...");
6          }
7      }
8      return result;
9  };"

```

Abbildung 3.2: Die Definition des Strings `turing`.

Mit dieser Definition ist klar, dass `turing` eine Test-Funktion ist:

$$\text{turing} \in TF.$$

Damit sind wir in der Lage, den String `turing` als Eingabe der Funktion `stops` zu verwenden. Wir betrachten nun den folgenden Aufruf:

`stops(turing, turing);`

Offenbar ist `turing` eine Test-Funktion. Daher können nur zwei Fälle auftreten:

$$\text{stops}(\text{turing}, \text{turing}) \rightsquigarrow 0 \quad \vee \quad \text{stops}(\text{turing}, \text{turing}) \rightsquigarrow 1.$$

Diese beiden Fälle analysieren wir nun im Detail:

1. $\text{stops}(\text{turing}, \text{turing}) \rightsquigarrow 0$.

Nach der Spezifikation von `stops` bedeutet dies

$$\text{turing}(\text{turing}) \uparrow$$

Schauen wir nun, was wirklich beim Aufruf `turing(turing)` passiert: In Zeile 2 erhält die Variable `result` den Wert 0 zugewiesen. In Zeile 3 wird dann getestet, ob `result` den Wert 1 hat. Dieser Test schlägt fehl. Daher wird der Block der `if`-Anweisung nicht ausgeführt und die Funktion liefert als nächstes in Zeile 8 den Wert 0 zurück. Insbesondere terminiert der Aufruf also, im Widerspruch zu dem, was die Funktion `stops` behauptet hat.

Damit ist der erste Fall ausgeschlossen.

2. $\text{stops}(\text{turing}, \text{turing}) \rightsquigarrow 1$.

Aus der Spezifikation der Funktion `stops` folgt, dass der Aufruf `turing(turing)` terminiert:

$$\text{turing}(\text{turing}) \downarrow$$

Schauen wir nun, was wirklich beim Aufruf `turing(turing)` passiert: In Zeile 2 erhält die Variable `result` den Wert 1 zugewiesen. In Zeile 3 wird dann getestet, ob `result` den Wert 1 hat. Diesmal gelingt der Test. Daher wird der Block der `if`-Anweisung ausgeführt. Dieser Block besteht aber nur aus einer Endlosschleife, aus der wir nie wieder zurück kommen. Das steht im Widerspruch zu dem, was die Funktion `stops` behauptet hat.

Damit ist der zweite Fall ausgeschlossen.

Insgesamt haben wir also in jedem Fall einen Widerspruch erhalten. Also ist die Annahme, dass die SETLX-Funktion `stops` das Halte-Problem löst, falsch. Insgesamt haben wir gezeigt, dass es keine SETLX-Funktion geben kann, die das Halte-Problem löst. \square

Bemerkung: Der Nachweis, dass das Halte-Problem unlösbar ist, wurde 1936 von Alan Turing (1912 – 1954) [Tur36] erbracht. Turing hat das Problem damals natürlich nicht für die Sprache SETLX gelöst, sondern für die heute nach ihm benannten *Turing-Maschinen*. Eine Turing-Maschine ist abstrakt gesehen nichts anderes als eine Beschreibung eines Algorithmus. Turing hat also gezeigt, dass es keinen Algorithmus gibt, der entscheiden kann, ob ein gegebener anderer Algorithmus terminiert.

Bemerkung: An dieser Stelle können wir uns fragen, ob es vielleicht eine andere Programmier-Sprache gibt, in der wir das Halte-Problem dann vielleicht doch lösen könnten. Wenn es in dieser Programmier-Sprache Unterprogramme gibt, und wenn wir dort Programm-Texte als Argumente von Funktionen übergeben können, dann ist leicht zu sehen, dass der obige Beweis der Unlösbarkeit des Halte-Problems sich durch geeignete syntaktische Modifikationen auch auf die andere Programmier-Sprache übertragen lässt.

3.2 Unlösbarkeit des Äquivalenz-Problems

Es gibt noch eine ganze Reihe anderer Funktionen, die nicht berechenbar sind. In der Regel werden wir den Nachweis, dass eine bestimmte Funktion nicht berechenbar ist, dadurch führen, dass wir zunächst annehmen, dass die gesuchte Funktion doch implementierbar ist. Unter dieser Annahme konstruieren wir dann eine Funktion, die das Halte-Problem löst, was im Widerspruch zu dem am Anfang dieses Abschnitts bewiesenen Sachverhalt steht. Dieser Widerspruch zwingt uns zu der Folgerung, dass die gesuchte Funktion nicht implementierbar ist. Wir werden dieses Verfahren an einem Beispiel demonstrieren. Vorweg benötigen wir aber noch eine Definition.

Definition 4 (\simeq) Es seien t_1 und t_2 zwei SETLX-Funktionen und a_1, \dots, a_k seien Argumente, mit denen wir diese Funktionen füttern können. Wir definieren

$$t_1(a_1, \dots, a_k) \simeq t_2(a_1, \dots, a_k)$$

g.d.w. einer der beiden folgenden Fälle auftritt:

1. $t_1(a_1, \dots, a_k) \uparrow \wedge t_2(a_1, \dots, a_k) \uparrow$
2. $\exists r : (t_1(a_1, \dots, a_k) \rightsquigarrow r \wedge t_2(a_1, \dots, a_k) \rightsquigarrow r)$

In diesem Fall sagen wir, dass die beiden Funktions-Aufrufe $t_1(a_1, \dots, a_k) \simeq t_2(a_1, \dots, a_k)$ *partiell äquivalent* sind. \square

Wir kommen jetzt zum *Äquivalenz-Problem*. Die Funktion `equal`, die die Form

`equal := procedure(p1, p2, a) { ... }`

hat, möge folgender Spezifikation genügen:

1. $p_1 \notin TF \vee p_2 \notin TF \Leftrightarrow \text{equal}(p_1, p_2, a) \rightsquigarrow 2.$
2. Falls
 - (a) $p_1 \in TF$,
 - (b) $p_2 \in TF$ und
 - (c) $p_1(a) \simeq p_2(a)$

gilt, dann muss gelten:

$$\text{equal}(p_1, p_2, a) \rightsquigarrow 1.$$

3. Ansonsten gilt

$$\text{equal}(p_1, p_2, a) \rightsquigarrow 0.$$

Wir sagen, dass eine Funktion, die der eben angegebenen Spezifikation genügt, das *Äquivalenz-Problem* löst.

Theorem 5 (Rice, 1953) *Das Äquivalenz-Problem ist unlösbar.*

Beweis: Wir führen den Beweis indirekt und nehmen an, dass es doch eine Implementierung der Funktion `equal` gibt, die das Äquivalenz-Problem löst. Wir betrachten die in Abbildung 3.3 angegebene Implementierung der Funktion `stops`.

```

1  stops := procedure(p, a) {
2      f := "procedure(x) { while (true) { x := x + x; } }";
3      e := equal(f, p, a);
4      if (e == 2) {
5          return 2;
6      } else {
7          return 1 - e;
8      }
9  }
```

Abbildung 3.3: Eine Implementierung der Funktion `stops`.

Zu beachten ist, dass in Zeile 2 die Funktion `equal` mit einem String aufgerufen wird, der eine Test-Funktion ist. Diese Test-Funktion hat die folgende Form:

```
procedure(x) { while (true) { x := x + x; } };
```

Es ist offensichtlich, dass diese Funktion für kein Ergebnis terminiert. Ist also das Argument p eine Test-Funktion, so liefert die Funktion `equal` immer dann den Wert 1, wenn $p(a)$ nicht terminiert, andernfalls muss sie den Wert 0 zurück geben. Damit liefert die Funktion `stops` aber für eine Test-Funktion p und ein Argument a genau dann 1, wenn der Aufruf $p(a)$ terminiert und würde folglich das Halte-Problem lösen. Das kann nicht sein, also kann es keine Funktion `equal` geben, die das Äquivalenz-Problem löst. \square

Die Unlösbarkeit des Äquivalenz-Problems und vieler weiterer praktisch interessanter Problem folgen aus einem 1953 von Henry G. Rice [Ric53] bewiesenen Satz.

Kapitel 4

Aussagenlogik

4.1 Motivation

Die Aussagenlogik beschäftigt sich mit der Verknüpfung einfacher Aussagen durch *Junktoren*. Dabei sind Junktoren Worte wie “und”, “oder”, “nicht”, “wenn \dots , dann”, und “genau dann, wenn”. Einfache Aussagen sind dabei Sätze, die

- einen Tatbestand ausdrücken, der entweder wahr oder falsch ist und
- selber keine Junktoren enthalten.

Beispiele für einfache Aussagen sind

1. “Die Sonne scheint.”
2. “Es regnet.”
3. “Am Himmel ist ein Regenbogen.”

Einfache Aussagen dieser Art bezeichnen wir auch als *atomare* Aussagen, weil sie sich nicht weiter in Teilaussagen zerlegen lassen. Atomare Aussagen lassen sich mit Hilfe der eben angegebenen Junktoren zu *zusammengesetzten Aussagen* verknüpfen. Ein Beispiel für eine zusammengesetzte Aussage wäre

Wenn die Sonne scheint und es regnet, dann ist ein Regenbogen am Himmel. (1)

Die Aussage ist aus den drei atomaren Aussagen “Die Sonne scheint.”, “Es regnet.”, und “Am Himmel ist ein Regenbogen.” mit Hilfe der Junktoren “und” und “wenn \dots , dann” aufgebaut worden. Die Aussagenlogik untersucht, wie sich der Wahrheitswert zusammengesetzter Aussagen aus dem Wahrheitswert der einzelnen Teilaussagen berechnen lässt. Darauf aufbauend wird dann gefragt, in welcher Art und Weise wir aus gegebenen Aussagen neue Aussagen logisch folgern können.

Um die Struktur komplexerer Aussagen übersichtlich werden zu lassen, führen wir in der Aussagenlogik zunächst sogenannte *Aussage-Variablen* ein. Diese stehen für atomare Aussagen. Zusätzlich führen wir für die Junktoren “nicht”, “und”, “oder”, “wenn, \dots dann”, und “genau dann, wenn” die folgenden Abkürzungen ein:

1. $\neg a$ für nicht a
2. $a \wedge b$ für a und b
3. $a \vee b$ für a oder b
4. $a \rightarrow b$ für wenn a , dann b
5. $a \leftrightarrow b$ für a genau dann, wenn b

Aussagenlogische Formeln werden aus Aussage-Variablen mit Hilfe von Junktoren aufgebaut. Bestimmte aussagenlogische Formeln sind offenbar immer wahr, egal was wir für die einzelnen Teilaussagen einsetzen. Beispielsweise ist eine Formel der Art

$$p \vee \neg p$$

unabhängig von dem Wahrheitswert der Aussage p immer wahr. Eine aussagenlogische Formel, die immer wahr ist, bezeichnen wir als eine *Tautologie*. Andere aussagenlogische Formeln sind nie wahr, beispielsweise ist die Formel

$$p \wedge \neg p$$

immer falsch. Eine Formel heißt *erfüllbar*, wenn es wenigstens eine Möglichkeit gibt, bei der die Formel wahr wird. Im Rahmen der Vorlesung werden wir verschiedene Verfahren entwickeln, mit denen es möglich ist zu entscheiden, ob eine aussagenlogische Formel eine Tautologie ist oder ob Sie wenigstens erfüllbar ist. Solche Verfahren spielen in der Praxis eine wichtige Rolle.

4.2 Anwendungen der Aussagenlogik

Die Aussagenlogik bildet nicht nur die Grundlage für die Prädikatenlogik, sondern sie hat auch wichtige praktische Anwendungen. Aus der großen Zahl der industriellen Anwendungen möchte ich stellvertretend vier Beispiele nennen:

1. Analyse und Design digitaler Schaltungen.

Komplexe digitale Schaltungen bestehen heute aus mehreren Millionen logischen Gattern¹. Ein Gatter ist dabei, aus logischer Sicht betrachtet, ein Baustein, der einen der logischen Junktoren wie “und”, “oder”, “nicht”, etc. auf elektronischer Ebene repräsentiert.

Die Komplexität solcher Schaltungen wäre ohne den Einsatz rechnergestützter Verfahren zur Verifikation nicht mehr beherrschbar. Die dabei eingesetzten Verfahren sind Anwendungen der Aussagenlogik.

Eine ganz konkrete Anwendung ist der Schaltungs-Vergleich. Hier werden zwei digitale Schaltungen als aussagenlogische Formeln dargestellt. Anschließend wird versucht, mit aussagenlogischen Mitteln die Äquivalenz dieser Formeln zu zeigen. Software-Werkzeuge, die für die Verifikation digitaler Schaltungen eingesetzt werden, kosten heutzutage über 100 000 \$². Dies zeigt die wirtschaftliche Bedeutung der Aussagenlogik.

2. Erstellung von Einsatzplänen (*crew scheduling*).

International tätige Fluggesellschaften müssen bei der Einteilung Ihrer Crews einerseits gesetzlich vorgesehene Ruhezeiten einhalten, wollen aber ihr Personal möglichst effizient einsetzen. Das führt zu Problemen, die sich mit Hilfe aussagenlogischer Formeln beschreiben und lösen lassen.

3. Erstellung von Verschlussplänen für die Weichen und Signale von Bahnhöfen.

Bei einem größeren Bahnhof gibt es einige hundert Weichen und Signale, die ständig neu eingestellt werden müssen, um sogenannte *Fahrstraßen* für die Züge zu realisieren. Verschiedene Fahrstraßen sollen sich natürlich nicht kreuzen. Die einzelnen Fahrstraßen werden durch sogenannte *Verschlusspläne* beschrieben. Die Korrektheit solcher Verschlusspläne kann durch aussagenlogische Formeln ausgedrückt werden.

4. Eine Reihe kombinatorischer Puzzles lassen sich als aussagenlogische Formeln kodieren und können dann mit Hilfe aussagenlogischer Methoden lösen. Als ein Beispiel werden wir in der Vorlesung das 8-Damen-Problem behandeln. Dabei geht es um die Frage, ob 8 Damen so auf einem Schachbrett angeordnet werden können, dass keine der Damen eine andere Dame bedroht.

¹ Die Version des Pentium 4 Prozessors mit dem *Northwood* Kernel enthält etwa 55 Millionen Transistoren.

² Die Firma Magma bietet beispielsweise den *Equivalence-Checker Quartz Formal* zum Preis von 150 000 \$ pro Lizenz an. Eine solche Lizenz ist dann drei Jahre lang gültig.

4.3 Formale Definition der aussagenlogischen Formeln

Wir behandeln zunächst die *Syntax* der Aussagenlogik und besprechen anschließend die *Semantik*. Die *Syntax* gibt an, wie Formeln geschrieben werden. Die *Semantik* befasst sich mit der Bedeutung der Formeln. Nachdem wir die Semantik der aussagenlogischen Formeln definiert haben, zeigen wir, wie sich diese Semantik in SETLX implementieren lässt.

4.3.1 Syntax der aussagenlogischen Formeln

Wir betrachten eine Menge \mathcal{P} von *Aussage-Variablen* als gegeben. Aussagenlogische Formeln sind dann Wörter, die aus dem Alphabet

$$\mathcal{A} := \mathcal{P} \cup \{\top, \perp, \neg, \vee, \wedge, \rightarrow, \leftrightarrow, (,)\}$$

gebildet werden. Wir definieren die Menge der aussagenlogischen Formeln \mathcal{F} durch eine induktive Definition:

1. $\top \in \mathcal{F}$ und $\perp \in \mathcal{F}$.

Hier steht \top für die Formel, die immer wahr ist, während \perp für die Formel steht, die immer falsch ist. Die Formel \top trägt auch den Namen *Verum*, für \perp sagen wir auch *Falsum*.

2. Ist $p \in \mathcal{P}$, so gilt auch $p \in \mathcal{F}$.

Jede aussagenlogische Variable ist also eine aussagenlogische Formel.

3. Ist $f \in \mathcal{F}$, so gilt auch $\neg f \in \mathcal{F}$.

4. Sind $f_1, f_2 \in \mathcal{F}$, so gilt auch

$$\begin{array}{ll} (f_1 \vee f_2) \in \mathcal{F} & (\text{gelesen: } f_1 \text{ oder } f_2), \\ (f_1 \wedge f_2) \in \mathcal{F} & (\text{gelesen: } f_1 \text{ und } f_2), \\ (f_1 \rightarrow f_2) \in \mathcal{F} & (\text{gelesen: } \text{wenn } f_1, \text{ dann } f_2), \\ (f_1 \leftrightarrow f_2) \in \mathcal{F} & (\text{gelesen: } f_1 \text{ genau dann, wenn } f_2). \end{array}$$

Die Menge \mathcal{F} ist nun die kleinste Teilmenge der aus dem Alphabet \mathcal{A} gebildeten Wörter, die den oben aufgestellten Forderungen genügt.

Beispiel: Gilt $\mathcal{P} = \{p, q, r\}$, so haben wir beispielsweise:

1. $p \in \mathcal{F}$,
2. $(p \wedge q) \in \mathcal{F}$,
3. $((\neg p \rightarrow q) \vee (q \rightarrow \neg p)) \in \mathcal{F}$. □

Um Klammern zu sparen, vereinbaren wir:

1. Äußere Klammern werden weggelassen, wir schreiben also beispielsweise

$$p \wedge q \quad \text{statt} \quad (p \wedge q).$$

2. Die Junktoren \vee und \wedge werden implizit links geklammert, d.h. wir schreiben

$$p \wedge q \wedge r \quad \text{statt} \quad (p \wedge q) \wedge r.$$

Operatoren, die implizit nach links geklammert werden, nennen wir *links-assoziativ*.

3. Der Junktor \rightarrow wird implizit rechts geklammert, d.h. wir schreiben

$$p \rightarrow q \rightarrow r \quad \text{statt} \quad p \rightarrow (q \rightarrow r).$$

Operatoren, die implizit nach rechts geklammert werden, nennen wir *rechts-assoziativ*.

4. Die Junktoren \vee und \wedge binden stärker als \rightarrow , wir schreiben also

$$p \wedge q \rightarrow r \quad \text{statt} \quad (p \wedge q) \rightarrow r$$

Beachten Sie, dass die Junktoren \wedge und \vee gleich stark binden. Dies ist anders als in der Sprache SETLX, denn dort bindet der Operator “&&” stärker als der Operator “||”.

5. Der Junktor \rightarrow bindet stärker als \leftrightarrow , wir schreiben also

$$p \rightarrow q \leftrightarrow r \quad \text{statt} \quad (p \rightarrow q) \leftrightarrow r.$$

4.3.2 Semantik der aussagenlogischen Formeln

Um aussagenlogischen Formeln einen Wahrheitswert zuordnen zu können, definieren wir zunächst die Menge \mathbb{B} der Wahrheitswerte:

$$\mathbb{B} := \{\text{true}, \text{false}\}.$$

Damit können wir nun den Begriff einer *aussagenlogischen Interpretation* festlegen.

Definition 6 (Aussagenlogische Interpretation) Eine *aussagenlogische Interpretation* ist eine Funktion

$$\mathcal{I} : \mathcal{P} \rightarrow \mathbb{B},$$

die jeder Aussage-Variablen $p \in \mathcal{P}$ einen Wahrheitswert $\mathcal{I}(p) \in \mathbb{B}$ zuordnet. \square

Eine aussagenlogische Interpretation wird oft auch als *Belegung* der Aussage-Variablen mit Wahrheits-Werten bezeichnet.

Eine aussagenlogische Interpretation \mathcal{I} interpretiert die Aussage-Variablen. Um nicht nur Variablen sondern auch aussagenlogische Formel interpretieren zu können, benötigen wir eine Interpretation der Junktoren “ \neg ”, “ \wedge ”, “ \vee ”, “ \rightarrow ” und “ \leftrightarrow ”. Zu diesem Zweck definieren wir auf der Menge \mathbb{B} Funktionen \neg , \wedge , \vee , \rightarrow und \leftrightarrow mit deren Hilfe wir die aussagenlogischen Junktoren interpretieren können:

1. $\neg : \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$
2. $\wedge : \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$
3. $\vee : \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$
4. $\rightarrow : \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$
5. $\leftrightarrow : \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$

Wir haben in der Mengenlehre gesehen, dass Funktionen als spezielle Relationen aufgefasst werden können. Die Funktion \neg dreht die Wahrheits-Werte um und kann daher als Relation wie folgt geschrieben werden:

$$\neg = \{\langle \text{true}, \text{false} \rangle, \langle \text{false}, \text{true} \rangle\}.$$

Es ist anschaulicher, die Funktionen durch eine Tabelle zu definieren. Diese Tabelle ist auf Seite 52 abgebildet.

p	q	$\neg(p)$	$\vee(p, q)$	$\wedge(p, q)$	$\rightarrow(p, q)$	$\leftrightarrow(p, q)$
true	true	false	true	true	true	true
true	false	false	true	false	false	false
false	true	true	true	false	true	false
false	false	true	false	false	true	true

Tabelle 4.1: Interpretation der Junktoren.

Nun können wir den Wert, den eine aussagenlogische Formel f unter einer aussagenlogischen Interpretation \mathcal{I} annimmt, durch Induktion nach dem Aufbau der Formel f definieren. Wir werden diesen Wert mit $\hat{\mathcal{I}}(f)$ bezeichnen. Wir setzen:

1. $\widehat{\mathcal{I}}(\perp) := \mathbf{false}$.
2. $\widehat{\mathcal{I}}(\top) := \mathbf{true}$.
3. $\widehat{\mathcal{I}}(p) := \mathcal{I}(p)$ für alle $p \in \mathcal{P}$.
4. $\widehat{\mathcal{I}}(\neg f) := \ominus(\widehat{\mathcal{I}}(f))$ für alle $f \in \mathcal{F}$.
5. $\widehat{\mathcal{I}}(f \wedge g) := \oslash(\widehat{\mathcal{I}}(f), \widehat{\mathcal{I}}(g))$ für alle $f, g \in \mathcal{F}$.
6. $\widehat{\mathcal{I}}(f \vee g) := \oslash(\widehat{\mathcal{I}}(f), \widehat{\mathcal{I}}(g))$ für alle $f, g \in \mathcal{F}$.
7. $\widehat{\mathcal{I}}(f \rightarrow g) := \ominus(\widehat{\mathcal{I}}(f), \widehat{\mathcal{I}}(g))$ für alle $f, g \in \mathcal{F}$.
8. $\widehat{\mathcal{I}}(f \leftrightarrow g) := \oplus(\widehat{\mathcal{I}}(f), \widehat{\mathcal{I}}(g))$ für alle $f, g \in \mathcal{F}$.

Um die Schreibweise nicht übermäßig kompliziert werden zu lassen, unterscheiden wir in Zukunft nicht mehr zwischen $\widehat{\mathcal{I}}$ und \mathcal{I} , wir werden das Hütchen über dem \mathcal{I} also weglassen.

Beispiel: Wir zeigen, wie sich der Wahrheits-Wert der Formel

$$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$$

für die aussagenlogische Interpretation \mathcal{I} , die durch $\mathcal{I}(p) = \mathbf{true}$ und $\mathcal{I}(q) = \mathbf{false}$ definiert ist, berechnen lässt:

$$\begin{aligned}
 \mathcal{I}\left((p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q\right) &= \ominus\left(\mathcal{I}((p \rightarrow q)), \mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q)\right) \\
 &= \ominus\left(\ominus(\mathcal{I}(p), \mathcal{I}(q)), \mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q)\right) \\
 &= \ominus\left(\ominus(\mathbf{true}, \mathbf{false}), \mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q)\right) \\
 &= \ominus\left(\mathbf{false}, \mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q)\right) \\
 &= \mathbf{true}
 \end{aligned}$$

Beachten Sie, dass wir bei der Berechnung gerade so viele Teile der Formel ausgewertet haben, wie notwendig waren um den Wert der Formel zu bestimmen. Trotzdem ist die eben durchgeführte Rechnung für die Praxis zu umständlich. Stattdessen wird der Wert einer Formel direkt mit Hilfe der Tabelle 4.1 auf Seite 52 berechnet. Wir zeigen exemplarisch, wie wir den Wahrheits-Wert der Formel

$$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$$

für beliebige Belegungen \mathcal{I} über diese Tabelle berechnen können. Um nun die Wahrheitswerte dieser Formel unter einer gegebenen Belegung der Aussage-Variablen bestimmen zu können, bauen wir eine Tabelle auf, die für jede in der Formel auftretende Teilformel eine Spalte enthält. Tabelle 4.2 auf Seite 53 zeigt die entstehende Tabelle.

p	q	$\neg p$	$p \rightarrow q$	$\neg p \rightarrow q$	$(\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$	$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$
true	true	false	true	true	true	true
true	false	false	false	true	false	true
false	true	true	true	true	true	true
false	false	true	true	false	true	true

Tabelle 4.2: Berechnung Der Wahrheitswerte von $(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$.

Betrachten wir die letzte Spalte der Tabelle so sehen wir, dass dort immer der Wert **true** auftritt. Also liefert die Auswertung der Formel $(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$ für jede aussagenlogische Belegung \mathcal{I} den Wert

true. Formeln, die immer wahr sind, haben in der Aussagenlogik eine besondere Bedeutung und werden als *Tautologien* bezeichnet.

Wir erläutern die Aufstellung dieser Tabelle anhand der zweiten Zeile. In dieser Zeile sind zunächst die aussagenlogischen Variablen p auf **true** und q auf **false** gesetzt. Bezeichnen wir die aussagenlogische Interpretation mit \mathcal{I} , so gilt also

$$\mathcal{I}(p) = \text{true} \text{ und } \mathcal{I}(q) = \text{false}.$$

Damit erhalten wir folgende Rechnung:

1. $\mathcal{I}(\neg p) = \ominus(\mathcal{I}(p)) = \ominus(\text{true}) = \text{false}$
2. $\mathcal{I}(p \rightarrow q) = \ominus(\mathcal{I}(p), \mathcal{I}(q)) = \ominus(\text{true}, \text{false}) = \text{false}$
3. $\mathcal{I}(\neg p \rightarrow q) = \ominus(\mathcal{I}(\neg p), \mathcal{I}(q)) = \ominus(\text{false}, \text{false}) = \text{true}$
4. $\mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q) = \ominus(\mathcal{I}(\neg p \rightarrow q), \mathcal{I}(q)) = \ominus(\text{true}, \text{false}) = \text{false}$
5. $\mathcal{I}((p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q) = \ominus(\mathcal{I}(p \rightarrow q), \mathcal{I}((\neg p \rightarrow q) \rightarrow q)) = \ominus(\text{false}, \text{false}) = \text{true}$

Für komplexe Formeln ist die Auswertung von Hand viel zu mühsam und fehleranfällig um praktikabel zu sein. Wir zeigen deshalb im übernächsten Abschnitt, wie sich dieser Prozess automatisieren lässt.

4.3.3 Extensionale und intensionale Interpretationen der Aussagenlogik

Die Interpretation des aussagenlogischen Junktoren ist rein *extensional*: Wenn wir den Wahrheitswert der Formel

$$\mathcal{I}(f \rightarrow g)$$

berechnen wollen, so müssen wir die Details der Teilformeln f und g nicht kennen, es reicht, wenn wir die Werte $\mathcal{I}(f)$ und $\mathcal{I}(g)$ kennen. Das ist problematisch, denn in der Umgangssprache hat der Junktor “wenn \dots , dann” auch eine *kausale* Bedeutung. Mit der extensionalen Implikation wird der Satz

“Wenn $3 \cdot 3 = 8$, dann schneit es.”

als wahr interpretiert, denn die Formel $3 \cdot 3 = 8$ ist ja falsch. Das ist problematisch, weil wir diesen Satz in der Umgangssprache als sinnlos erkennen. Insofern ist die extensionale Interpretation des sprachlichen Junktors “wenn \dots , dann” nur eine Approximation der umgangssprachlichen Interpretation, die sich für die Mathematik und die Informatik aber als ausreichend erwiesen hat.

4.3.4 Implementierung in SetLX

Um die bisher eingeführten Begriffe nicht zu abstrakt werden zu lassen, entwickeln wir in SETLX ein Programm, mit dessen Hilfe sich Formeln auswerten lassen. Jedesmal, wenn wir ein Programm zur Berechnung irgendwelcher Wert entwickeln wollen, müssen wir uns als erstes fragen, wie wir die Argumente der zu implementierenden Funktion und die Ergebnisse dieser Funktion in der verwendeten Programmier-Sprache darstellen können. In diesem Fall müssen wir uns also überlegen, wie wir eine aussagenlogische Formel in SETLX repräsentieren können, denn Ergebnisswerte **true** und **false** stehen ja als Wahrheitswerte unmittelbar zur Verfügung. Zusammengesetzte Daten-Strukturen können in SETLX am einfachsten als Terme dargestellt werden und das ist auch der Weg, den wir für die aussagenlogischen Formeln beschreiten werden. Wir definieren die Repräsentation von aussagenlogischen Formeln formal dadurch, dass wir eine Funktion

$$\text{rep} : \mathcal{F} \rightarrow \text{SETLX}$$

definieren, die einer aussagenlogischen Formel f einen Term $\text{rep}(f)$ zuordnet. Wir werden dabei die in SETLX bereits vorhandenen logischen Operatoren “!”, “&&”, “||”, “=>” und “<==>” benutzen, denn damit können wir die aussagenlogischen Formeln in sehr natürlicher Weise darstellen.

1. \top wird repräsentiert durch den Wahrheitswert **true**.

$$\text{rep}(\top) := \text{true}$$

2. \perp wird repräsentiert durch den Wahrheitswert **false**.

$$\text{rep}(\perp) := \text{false}$$

3. Eine aussagenlogische Variable $p \in \mathcal{P}$ repräsentieren wir durch einen Term der Form

$$\text{\textasciitilde{variable}}(p).$$

Der Grund für diese zunächst seltsam anmutende Darstellung der Variable liegt darin, dass SETLX intern Variablen in der obigen Form darstellt. Wenn wir später einen **String** mit Hilfe der SETLX-Funktion **parse** in eine aussagenlogische Formel umwandeln wollen, so müssen wir Variablen in dieser Form repräsentieren. Damit haben wir also

$$\text{rep}(p) := \text{\textasciitilde{variable}}(p) \quad \text{für alle } p \in \mathcal{P}.$$

4. Ist f eine aussagenlogische Formel, so repräsentieren wir $\neg f$ mit Hilfe des Operators “! ”:

$$\text{rep}(\neg f) := !\text{rep}(f).$$

5. Sind f_1 und f_2 aussagenlogische Formel, so repräsentieren wir $f_1 \vee f_2$ mit Hilfe des Operators “|| ”:

$$\text{rep}(f \vee g) := \text{rep}(f) || \text{rep}(g).$$

6. Sind f_1 und f_2 aussagenlogische Formel, so repräsentieren wir $f_1 \wedge f_2$ mit Hilfe des Operators “&& ”:

$$\text{rep}(f \wedge g) := \text{rep}(f) \&\& \text{rep}(g).$$

7. Sind f_1 und f_2 aussagenlogische Formel, so repräsentieren wir $f_1 \rightarrow f_2$ mit Hilfe des Operators “=> ”:

$$\text{rep}(f \rightarrow g) := \text{rep}(f) \Rightarrow \text{rep}(g).$$

8. Sind f_1 und f_2 aussagenlogische Formel, so repräsentieren wir $f_1 \leftrightarrow f_2$ mit Hilfe des Operators “<==> ”:

$$\text{rep}(f \leftrightarrow g) := \text{rep}(f) <==> \text{rep}(g).$$

Bei der Wahl der Repräsentation, mit der wir eine Formel in SETLX repräsentieren, sind wir weitgehend frei. Wir hätten oben sicher auch eine andere Repräsentation verwenden können. Beispielsweise wurden in einer früheren Version dieses Skriptes die aussagenlogischen Formeln als Listen repräsentiert. Eine gute Repräsentation sollte einerseits möglichst intuitiv sein, andererseits ist es auch wichtig, dass die Repräsentation für die zu entwickelnden Algorithmen adäquat ist. Im wesentlichen heißt dies, dass es einerseits einfach sein sollte, auf die Komponenten einer Formel zuzugreifen, andererseits sollte es auch leicht sein, die entsprechende Repräsentation zu erzeugen. Da wir zur Darstellung der aussagenlogischen Formeln dieselben Operatoren verwenden, die auch in SETLX selber benutzt werden, können wir die in SETLX vordefinierte Funktion **parse** benutzen um einen String in eine Formel umzuwandeln. Beispielsweise liefert der Aufruf

```
f := parse("p => p || !q");
```

für f die Formel

```
p => p || !q.
```

Mit Hilfe der SETLX-Funktion **canonical** können wir uns anschauen, wie die Formel in SETLX intern als Term dargestellt wird. Die Eingabe

```
canonical(f);
```

in der Kommandozeile liefert uns das Ergebnis

```
^implication(^variable("p"), ^disjunction(^variable("p"), ^negation(^variable("q"))))
```

Wir erkennen beispielsweise, dass in SETLX der Operator “=>” intern durch das Funktions-Zeichen “^implication” dargestellt wird.

Als nächstes geben wir an, wie wir eine aussagenlogische Interpretation in SETLX darstellen. Eine aussagenlogische Interpretation ist eine Funktion

$$\mathcal{I} : \mathcal{P} \rightarrow \mathbb{B}$$

von der Menge der Aussage-Variablen \mathcal{P} in die Menge der Wahrheitswerte \mathbb{B} . Ist eine Formel f gegeben, so ist klar, dass bei der Interpretation \mathcal{I} nur die Aussage-Variablen p eine Rolle spielen, die auch in der Formel f auftreten. Wir können daher die Interpretation \mathcal{I} durch eine funktionale Relation darstellen, also durch eine Menge von Paaren $[p, b]$, für die p eine Aussage-Variable ist und für die zusätzlich $b \in \mathbb{B}$ gilt:

$$\mathcal{I} \subseteq \mathcal{P} \times \mathbb{B}.$$

Damit können wir jetzt eine einfache Funktion schreiben, dass den Wahrheitswert einer aussagenlogischen Formel f unter einer gegebenen aussagenlogischen Interpretation \mathcal{I} berechnet. Die Funktion `evaluate.stlx` ist in Abbildung 4.1 auf Seite 56 gezeigt.

```

1  evaluate := procedure(f, i) {
2      match (f) {
3          case true:      return true;
4          case false:     return false;
5          case ^variable(p): return i[p];
6          case !g:        return !evaluate(g, i);
7          case g && h:      return evaluate(g, i) && evaluate(h, i);
8          case g || h:      return evaluate(g, i) || evaluate(h, i);
9          case g => h:      return evaluate(g, i) => evaluate(h, i);
10         case g <==> h:    return evaluate(g, i) == evaluate(h, i);
11         default:         abort("syntax error in evaluate($f$, $i$)");
12     }
13 };

```

Abbildung 4.1: Auswertung einer aussagenlogischen Formel.

Wir diskutieren jetzt die Implementierung der Funktion `evaluate()` Zeile für Zeile:

1. Falls die Formel f den Wert `true` hat, so repräsentiert f die Formel \top . Also ist das Ergebnis der Auswertung unabhängig von der aussagenlogischen Interpretation i immer `true`.
2. Falls die Formel f den Wert `false` hat, so repräsentiert f die Formel \perp . Also ist das Ergebnis der Auswertung unabhängig von der aussagenlogischen Interpretation i immer `false`.
3. In Zeile 5 betrachten wir den Fall, dass das Argument f eine aussagenlogische Variable repräsentiert.
In diesem Fall müssen wir die Belegung i , die ja eine Funktion von den aussagenlogischen Variablen in die Wahrheitswerte ist, auf die Variable f anwenden. Da wir die Belegung als eine funktionale Relation dargestellt haben, können wir diese Relation durch den Ausdruck $i[p]$ sehr einfach für die Variable p auswerten.
4. In Zeile 6 betrachten wir den Fall, dass f die Form $\neg g$ hat und folglich die Formel $\neg g$ repräsentiert. In diesem Fall werten wir erst g unter der Belegung i aus und negieren dann das Ergebnis.
5. In Zeile 7 betrachten wir den Fall, dass f die Form $g_1 \&\& g_2$ hat und folglich die Formel $g_1 \wedge g_2$ repräsentiert. In diesem Fall werten wir zunächst g_1 und g_2 unter der Belegung i aus und verknüpfen das Ergebnis mit dem Operator “&&”.
6. In Zeile 8 betrachten wir den Fall, dass f die Form $g_1 || g_2$ hat und folglich die Formel $g_1 \vee g_2$ repräsentiert. In diesem Fall werten wir zunächst g_1 und g_2 unter der Belegung i aus und verknüpfen das Ergebnis mit dem Operator “||”.

7. In Zeile 9 betrachten wir den Fall, dass f die Form $g_1 \Rightarrow g_2$ hat und folglich die Formel $g_1 \rightarrow g_2$ repräsentiert. In diesem Fall werten wir zunächst g_1 und g_2 unter der Belegung i aus und benutzen dann den Operator “ \Rightarrow ” der Sprache SETLX.
8. In Zeile 10 führen wir die Auswertung einer Formel $g_1 \Leftrightarrow g_2$ auf die Gleichheit zurück: Die Formel $f \leftrightarrow g$ ist genau dann wahr, wenn f und g den selben Wahrheitswert haben.
9. Wenn keiner der vorhergehenden Fälle greift, liegt ein Syntax-Fehler vor, auf den wir in Zeile 11 hinweisen.

4.3.5 Eine Anwendung

Wir betrachten eine spielerische Anwendung der Aussagenlogik. Inspektor Watson wird zu einem Juweliergeschäft gerufen, in das eingebrochen worden ist. In der unmittelbaren Umgebung werden drei Verdächtige Anton, Bruno und Claus festgenommen. Die Auswertung der Akten ergibt folgendes:

1. Einer der drei Verdächtigen muss die Tat begangen haben:

$$f_1 := a \vee b \vee c.$$

2. Wenn Anton schuldig ist, so hat er genau einen Komplizen.

Diese Aussage zerlegen wir zunächst in zwei Teilaussagen:

- (a) Wenn Anton schuldig ist, dann hat er mindestens einen Komplizen:

$$f_2 := a \rightarrow b \vee c$$

- (b) Wenn Anton schuldig ist, dann hat er höchstens einen Komplizen:

$$f_3 := a \rightarrow \neg(b \wedge c)$$

3. Wenn Bruno unschuldig ist, dann ist auch Claus unschuldig:

$$f_4 := \neg b \rightarrow \neg c$$

4. Wenn genau zwei schuldig sind, dann ist Claus einer von ihnen.

Es ist nicht leicht zu sehen, wie diese Aussage sich aussagenlogisch formulieren lässt. Wir behelfen uns mit einem Trick und überlegen uns, wann die obige Aussage falsch ist. Wir sehen, die Aussage ist dann falsch, wenn Claus nicht schuldig ist und wenn gleichzeitig Anton und Bruno schuldig sind. Damit lautet die Formalisierung der obigen Aussage:

$$f_5 := \neg(\neg c \wedge a \wedge b)$$

5. Wenn Claus unschuldig ist, ist Anton schuldig.

$$f_6 := \neg c \rightarrow a$$

Wir haben nun eine Menge $F = \{f_1, f_2, f_3, f_4, f_5, f_6\}$ von Formeln. Wir fragen uns nun, für welche Belegungen \mathcal{I} alle Formeln aus F wahr werden. Wenn es genau eine Belegungen gibt, für die dies der Fall ist, dann liefert uns die Belegung den oder die Täter. Eine Belegung entspricht dabei 1-zu-1 der Menge der Täter. Hätten wir beispielsweise

$$\mathcal{I} = \{\langle a, \text{false} \rangle, \langle b, \text{false} \rangle, \langle c, \text{true} \rangle\}.$$

so wäre Claus der alleinige Täter. Diese Belegung löst unser Problem offenbar nicht, denn Sie widerspricht der dritten Aussage: Da Bruno unschuldig wäre, wäre dann auch Claus unschuldig. Da es zu zeitraubend ist, alle Belegungen von Hand auszuprobieren, schreiben wir besser ein Programm, das für uns die notwendige Berechnung durchführt. Abbildung 4.2 zeigt das Programm `watson.stlx`. Wir diskutieren diese Programm nun Zeile für Zeile.

1. In den Zeilen 6 – 16 definieren wir die Formeln f_1, \dots, f_6 . Wir müssen hier die Formeln in die SETLX-Repräsentation bringen. Diese Arbeit wird uns durch die Benutzung der Funktion `parse` leicht gemacht.

```

1  // This procedure turns a subset m of set set of all variables
2  // into a propositional valuation i, such that i(x) is true
3  // iff x is an element of m.
4  createValuation := procedure(m, v) {
5      return { [ x, x in m ] : x in v };
6  };
7  // Austin, Brian, or Colin is guilty.
8  f1 := parse("a || b || c");
9  // If Austin is guilty, he has exactly one accomplice.
10 f2 := parse("a => b || c");    // at least one accomplice
11 f3 := parse("a => !(b && c)"); // at most one accomplice
12 // If Brian is innocent, then Colin is innocent, too.
13 f4 := parse("!b => !c");
14 // If exactly two are guilty, then Colin is one of them.
15 f5 := parse("(a && b && !c)");
16 // If Colin is innocent, then Austin is guilty.
17 f6 := parse("!c => a");
18 fs := { f1, f2, f3, f4, f5, f6 };
19 v := { "a", "b", "c" };
20 p := 2 ** v;
21 print("p = ", p);
22 // b is the set of all propositional valuations.
23 b := { createValuation(m, v) : m in p };
24 s := { i in b | forall (f in fs | evaluate(f, i)) };
25 print("Set of all valuations satisfying all facts: ", s);
26 if (#s == 1) {
27     i := arb(s);
28     taeter := { x in v | i[x] };
29     print("Set of culprits: ", taeter);
30 }

```

Abbildung 4.2: Programm zur Aufklärung des Einbruchs.

2. Als nächstes müssen wir uns überlegen, wie wir alle Belegungen aufzählen können. Wir hatten oben schon beobachtet, dass die Belegungen 1-zu-1 zu den möglichen Mengen der Täter korrespondieren. Die Mengen der möglichen Täter sind aber alle Teilmengen der Menge

$$\{\text{"a"}, \text{"b"}, \text{"c"}\}.$$

Wir berechnen daher in Zeile 18 zunächst die Menge aller dieser Teilmengen.

3. Wir brauchen jetzt eine Möglichkeit, eine Teilmenge in eine Belegung umzuformen. In den Zeilen 3 – 5 haben wir eine Prozedur implementiert, die genau dies leistet. Um zu verstehen, wie diese Funktion arbeitet, betrachten wir ein Beispiel und nehmen an, dass wir aus der Menge

$$m = \{\text{"a"}, \text{"c"}\}$$

eine Belegung \mathcal{I} erstellen sollen. Wir erhalten dann

$$\mathcal{I} = \{\langle \text{"a"}, \text{true} \rangle, \langle \text{"b"}, \text{false} \rangle, \langle \text{"c"}, \text{true} \rangle\}.$$

Das allgemeine Prinzip ist offenbar, dass für eine aussagenlogische Variable x das Paar $\langle x, \text{true} \rangle$ genau dann in der Belegung \mathcal{I} enthalten ist, wenn $x \in m$ ist, andernfalls ist das Paar $\langle x, \text{false} \rangle$ in \mathcal{I} . Damit könnten wir die Menge aller Belegungen, die genau die Elemente aus m wahrmachen, wie folgt schreiben:

$$\{ [x, \text{true}] : x \in m \} + \{ [x, \text{false}] : x \in A \mid \neg(x \in m) \}$$

Es geht aber einfacher, denn wir können beide Fälle zusammenfassen, indem wir fordern, dass das Paar $\langle x, x \in m \rangle$ ein Element der Belegung \mathcal{I} ist. Genau das steht in Zeile 4.

4. In Zeile 22 sammeln wir in der Menge b alle möglichen Belegungen auf.
5. In Zeile 23 berechnen wir die Menge s aller der Belegungen i , für die alle Formeln aus der Menge fs wahr werden.
6. Falls es genau eine Belegung gibt, die alle Formeln wahr macht, dann haben wir das Problem lösen können. In diesem Fall extrahieren wir in Zeile 26 diese Belegungen aus der Menge s und geben anschließend die Menge der Täter aus.

Lassen wir das Programm laufen, so erhalten wir als Ausgabe

Set of culprits: {"b", "c"}

Damit liefern unsere ursprünglichen Formeln ausreichende Information um die Täter zu überführen: Bruno und Claus sind schuldig.

4.4 Tautologien

Die Tabelle in Abbildung 4.2 zeigt, dass die Formel

$$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$$

für jede aussagenlogische Interpretation wahr ist, denn in der letzten Spalte dieser Tabelle steht immer der Wert **true**. Formeln mit dieser Eigenschaft bezeichnen wir als *Tautologie*.

Definition 7 (Tautologie) Ist f eine aussagenlogische Formel und gilt

$$\mathcal{I}(f) = \mathbf{true} \quad \text{für jede aussagenlogische Interpretation } \mathcal{I},$$

dann ist f eine *Tautologie*. In diesem Fall schreiben wir

$$\models f.$$

□

Ist eine Formel f eine Tautologie, so sagen wir auch, dass f *allgemeingültig* ist.

Beispiele:

1. $\models p \vee \neg p$
2. $\models p \rightarrow p$
3. $\models p \wedge q \rightarrow p$
4. $\models p \rightarrow p \vee q$
5. $\models (p \rightarrow \perp) \leftrightarrow \neg p$
6. $\models p \wedge q \leftrightarrow q \wedge p$

Wir können die Tatsache, dass es sich bei diesen Formeln um Tautologien handelt, durch eine Tabelle nachweisen, die analog zu der auf Seite 53 gezeigten Tabelle 4.2 aufgebaut ist. Dieses Verfahren ist zwar konzeptuell sehr einfach, allerdings zu ineffizient, wenn die Anzahl der aussagenlogischen Variablen groß ist. Ziel dieses Kapitels ist daher die Entwicklung besserer Verfahren.

Die letzten beiden Beispiele in der obigen Aufzählung geben Anlass zu einer neuen Definition.

Definition 8 (Äquivalent) Zwei Formeln f und g heißen *äquivalent* g.d.w.

$$\models f \leftrightarrow g$$

gilt.

□

Beispiele: Es gelten die folgenden Äquivalenzen:

$\models \neg \perp \leftrightarrow \top$	$\models \neg \top \leftrightarrow \perp$	
$\models p \vee \neg p \leftrightarrow \top$	$\models p \wedge \neg p \leftrightarrow \perp$	Tertium-non-Datur
$\models p \vee \perp \leftrightarrow p$	$\models p \wedge \top \leftrightarrow p$	Neutrales Element
$\models p \vee \top \leftrightarrow \top$	$\models p \wedge \perp \leftrightarrow \perp$	
$\models p \wedge p \leftrightarrow p$	$\models p \vee p \leftrightarrow p$	Idempotenz
$\models p \wedge q \leftrightarrow q \wedge p$	$\models p \vee q \leftrightarrow q \vee p$	Kommutativität
$\models (p \wedge q) \wedge r \leftrightarrow p \wedge (q \wedge r)$	$\models (p \vee q) \vee r \leftrightarrow p \vee (q \vee r)$	Assoziativität
$\models \neg \neg p \leftrightarrow p$		Elimination von $\neg \neg$
$\models p \wedge (p \vee q) \leftrightarrow p$	$\models p \vee (p \wedge q) \leftrightarrow p$	Absorption
$\models p \wedge (q \vee r) \leftrightarrow (p \wedge q) \vee (p \wedge r)$	$\models p \vee (q \wedge r) \leftrightarrow (p \vee q) \wedge (p \vee r)$	Distributivität
$\models \neg(p \wedge q) \leftrightarrow \neg p \vee \neg q$	$\models \neg(p \vee q) \leftrightarrow \neg p \wedge \neg q$	DeMorgan'sche Regeln
$\models (p \rightarrow q) \leftrightarrow \neg p \vee q$		Elimination von \rightarrow
$\models (p \leftrightarrow q) \leftrightarrow (\neg p \vee q) \wedge (\neg q \vee p)$		Elimination von \leftrightarrow

Wir können diese Äquivalenzen nachweisen, indem wir in einer Tabelle sämtliche Belegungen durchprobieren. Eine solche Tabelle heißt auch *Wahrheits-Tafel*. Wir demonstrieren dieses Verfahren anhand der ersten DeMorgan'schen Regel. Wir erkennen, dass in Abbildung 4.3 in den letzten beiden Spalten in jeder Zeile dieselben

p	q	$\neg p$	$\neg q$	$p \wedge q$	$\neg(p \wedge q)$	$\neg p \vee \neg q$
true	true	false	false	true	false	false
true	false	false	true	false	true	true
false	true	true	false	false	true	true
false	false	true	true	false	true	true

Tabelle 4.3: Nachweis der ersten DeMorgan'schen Regel.

Werte stehen. Daher sind die Formeln, die zu diesen Spalten gehören, äquivalent.

4.4.1 Testen der Allgemeingültigkeit in SetLX

Die manuelle Überprüfung der Frage, ob eine gegebene Formel f eine Tautologie ist, läuft auf die Erstellung umfangreicher Wahrheitstabellen heraus. Solche Wahrheitstabellen von Hand zu erstellen ist viel zu zeitaufwendig. Wir wollen daher nun ein SETLX-Programm entwickeln, mit dessen Hilfe wir die obige Frage automatisch beantworten können. Die Grundidee ist, dass wir die zu untersuchende Formel für alle möglichen Belegungen auswerten und überprüfen, dass sich bei der Auswertung jedesmal der Wert **true** ergibt. Dazu müssen wir zunächst einen Weg finden, alle möglichen Belegungen einer Formel zu berechnen. Wir haben früher schon gesehen, dass Belegungen \mathcal{I} zu Teilmengen M der Menge der aussagenlogischen Variablen \mathcal{P} korrespondieren, denn für jedes $M \subseteq \mathcal{P}$ können wir eine aussagenlogische Belegung $\mathcal{I}(M)$ wie folgt definieren:

$$\mathcal{I}(M)(p) := \begin{cases} \text{true} & \text{falls } p \in M; \\ \text{false} & \text{falls } p \notin M. \end{cases}$$

Um die aussagenlogische Belegung \mathcal{I} in SETLX darstellen zu können, fassen wir die Belegung \mathcal{I} als links-totale und rechts-eindeutige Relation $\mathcal{I} \subseteq \mathcal{P} \times \mathbb{B}$ auf. Dann haben wir

$$\mathcal{I} = \{ \langle p, \text{true} \rangle \mid p \in M \} \cup \{ \langle p, \text{false} \rangle \mid p \notin M \}.$$

Dies lässt sich noch zu

$$\mathcal{I} = \{ \langle p, p \in M \rangle \mid p \in \mathcal{P} \}$$

vereinfachen. Mit dieser Idee können wir nun eine Prozedur implementieren, die für eine gegebene aussagenlogische Formel f testet, ob f eine Tautologie ist.

```

1  tautology := procedure(f) {
2      p := collectVars(f);
3      // a is the set of all propositional valuations.
4      a := { { [x, x in m] : x in p } : m in pow(p) };
5      if (forall (i in a | evaluate(f, i))) {
6          return {};
7      } else {
8          return arb({ i in a | !evaluate(f, i) });
9      }
10 };
11 collectVars := procedure(f) {
12     match (f) {
13         case true:      return {};
14         case false:     return {};
15         case ^variable(p): return { p };
16         case !g:        return collectVars(g);
17         case g && h:     return collectVars(g) + collectVars(h);
18         case g || h:     return collectVars(g) + collectVars(h);
19         case g => h:     return collectVars(g) + collectVars(h);
20         case g <==> h:   return collectVars(g) + collectVars(h);
21         default:        abort("syntax error in collectVars($f$)");
22     }
23 };

```

Abbildung 4.3: Überprüfung der Allgemeingültigkeit einer aussagenlogischen Formel.

Die in Abbildung 4.3 auf Seite 61 gezeigte Funktion **tautology** testet, ob die als Argument übergebene aussagenlogische Formel f allgemeingültig ist. Die Prozedur verwendet die Funktion **evaluate** aus dem in Abbildung 4.1 auf Seite 56 gezeigten Programm. Wir diskutieren die Definition der Funktion **tautology** nun Zeile für Zeile:

1. In Zeile 2 sammeln wir alle aussagenlogischen Variablen auf, die in der zu überprüfenden Formel auftreten. Die dazu benötigte Prozedur **collectVars** ist in den Zeilen 11 – 23 gezeigt. Diese Prozedur ist durch Induktion über den Aufbau einer Formel definiert und liefert als Ergebnis die Menge aller Aussage-Variablen, die in der aussagenlogischen Formel f auftreten.

Es ist klar, dass bei der Berechnung von $\mathcal{I}(f)$ für eine Formel f und eine aussagenlogische Interpretation \mathcal{I} nur die Werte von $\mathcal{I}(p)$ eine Rolle spielen, für die die Variable p in f auftritt. Zur Analyse von f können wir uns also auf aussagenlogische Interpretationen der Form

$$\mathcal{I} : \mathcal{P} \rightarrow \mathbb{B} \quad \text{mit} \quad \mathcal{P} = \text{collectVars}(f)$$

beschränken.

2. In Zeile 4 berechnen wir die Menge aller aussagenlogischen Interpretationen über der Menge \mathcal{P} der aussagenlogischen Variablen. Wir berechnen für eine Menge m von aussagenlogischen Variablen die Interpretation $\mathcal{I}(m)$ wie oben diskutiert mit Hilfe der Formel

$$\mathcal{I}(m) := \{ \langle x, x \in m \rangle \mid x \in V \}.$$

Betrachten wir zur Verdeutlichung als Beispiel die Formel

$$\neg(p \wedge q) \leftrightarrow \neg p \vee \neg q.$$

Die Menge \mathcal{P} der aussagenlogischen Variablen, die in dieser Formel auftreten, ist

$$\mathcal{P} = \{p, q\}.$$

Die Potenz-Menge der Menge \mathcal{P} ist

$$2^{\mathcal{P}} = \{\{\}, \{p\}, \{q\}, \{p, q\}\}.$$

Wir bezeichnen die vier Elemente dieser Menge mit m_1, m_2, m_3, m_4 :

$$m_1 := \{\}, m_2 := \{p\}, m_3 := \{q\}, m_4 := \{p, q\}.$$

Aus jeder dieser Mengen m_i gewinnen wir nun eine aussagenlogische Interpretation $\mathcal{I}(m_i)$:

$$\mathcal{I}(m_1) := \{\langle x, x \in \{\} \rangle \mid x \in \{p, q\}\} = \{\langle p, p \in \{\} \rangle, \langle q, q \in \{\} \rangle\} = \{\langle p, \text{false} \rangle, \langle q, \text{false} \rangle\}.$$

$$\mathcal{I}(m_2) := \{\langle x, x \in \{p\} \rangle \mid x \in \{p, q\}\} = \{\langle p, p \in \{p\} \rangle, \langle q, q \in \{p\} \rangle\} = \{\langle p, \text{true} \rangle, \langle q, \text{false} \rangle\}.$$

$$\mathcal{I}(m_3) := \{\langle x, x \in \{q\} \rangle \mid x \in \{p, q\}\} = \{\langle p, p \in \{q\} \rangle, \langle q, q \in \{q\} \rangle\} = \{\langle p, \text{false} \rangle, \langle q, \text{true} \rangle\}.$$

$$\mathcal{I}(m_4) := \{\langle x, x \in \{p, q\} \rangle \mid x \in \{p, q\}\} = \{\langle p, p \in \{p, q\} \rangle, \langle q, q \in \{p, q\} \rangle\} = \{\langle p, \text{true} \rangle, \langle q, \text{true} \rangle\}.$$

damit haben wir alle möglichen Interpretationen der Variablen p und q .

3. In Zeile 5 testen wir, ob die Formel f für alle möglichen Interpretationen i aus der Menge a aller Interpretationen wahr ist. Ist dies der Fall, so geben wir die leere Menge als Ergebnis zurück.

Falls es allerdings eine Belegungen i in der Menge a gibt, für die die Auswertung von f den Wert *false* liefert, so bilden wir in Zeile 8 die Menge aller solcher Belegungen und wählen mit Hilfe der Funktion *arb* eine beliebige Belegungen aus dieser Menge aus, die wir dann als Gegenbeispiel zurück geben.

4.4.2 Nachweis der Allgemeingültigkeit durch Äquivalenz-Umformungen

Wollen wir nachweisen, dass eine Formel eine Tautologie ist, können wir uns prinzipiell immer einer Wahrheits-Tafel bedienen. Aber diese Methode hat einen Haken: Kommen in der Formel n verschiedene Aussage-Variablen vor, so hat die Tabelle 2^n Zeilen. Beispielsweise hat die Tabelle zum Nachweis eines der Distributiv-Gesetze bereits 8 Zeilen, da hier 3 verschiedene Variablen auftreten. Eine andere Möglichkeit nachzuweisen, dass eine Formel eine Tautologie ist, ergibt sich dadurch, dass wir die Formel mit Hilfe der oben aufgeführten Äquivalenzen *vereinfachen*. Wenn es gelingt, eine Formel F unter Verwendung dieser Äquivalenzen zu \top zu vereinfachen, dann ist gezeigt, dass F eine Tautologie ist. Wir demonstrieren das Verfahren zunächst an einem Beispiel. Mit Hilfe einer Wahrheits-Tafel hatten wir schon gezeigt, dass die Formel

$$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$$

eine Tautologie ist. Wir zeigen nun, wie wir diesen Tatbestand auch durch eine Kette von Äquivalenz-Umformungen einsehen können:

	$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$	(Elimination von \rightarrow)
\Leftrightarrow	$(\neg p \vee q) \rightarrow (\neg p \rightarrow q) \rightarrow q$	(Elimination von \rightarrow)
\Leftrightarrow	$(\neg p \vee q) \rightarrow (\neg \neg p \vee q) \rightarrow q$	(Elimination der Doppelnegation)
\Leftrightarrow	$(\neg p \vee q) \rightarrow (p \vee q) \rightarrow q$	(Elimination von \rightarrow)
\Leftrightarrow	$\neg(\neg p \vee q) \vee ((p \vee q) \rightarrow q)$	(DeMorgan)
\Leftrightarrow	$(\neg \neg p \wedge \neg q) \vee ((p \vee q) \rightarrow q)$	(Elimination der Doppelnegation)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee ((p \vee q) \rightarrow q)$	(Elimination von \rightarrow)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee (\neg(p \vee q) \vee q)$	(DeMorgan)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee ((\neg p \wedge \neg q) \vee q)$	(Distributivität)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee ((\neg p \vee q) \wedge (\neg q \vee q))$	(Tertium-non-Datur)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee ((\neg p \vee q) \wedge \top)$	(Neutrales Element)
\Leftrightarrow	$(p \wedge \neg q) \vee (\neg p \vee q)$	(Distributivität)
\Leftrightarrow	$(p \vee (\neg p \vee q)) \wedge (\neg q \vee (\neg p \vee q))$	(Assoziativität)
\Leftrightarrow	$((p \vee \neg p) \vee q) \wedge (\neg q \vee (\neg p \vee q))$	(Tertium-non-Datur)
\Leftrightarrow	$(\top \vee q) \wedge (\neg q \vee (\neg p \vee q))$	(Neutrales Element)
\Leftrightarrow	$\top \wedge (\neg q \vee (\neg p \vee q))$	(Neutrales Element)
\Leftrightarrow	$\neg q \vee (\neg p \vee q)$	(Assoziativität)
\Leftrightarrow	$(\neg q \vee \neg p) \vee q$	(Kommutativität)
\Leftrightarrow	$(\neg p \vee \neg q) \vee q$	(Assoziativität)
\Leftrightarrow	$\neg p \vee (\neg q \vee q)$	(Tertium-non-Datur)
\Leftrightarrow	$\neg p \vee \top$	(Neutrales Element)
\Leftrightarrow	\top	

Die Umformungen in dem obigen Beweis sind nach einem bestimmten System durchgeführt worden. Um dieses System präzise formulieren zu können, benötigen wir noch einige Definitionen.

Definition 9 (Literal) Eine aussagenlogische Formel f heißt *Literal* g.d.w. einer der folgenden Fälle vorliegt:

1. $f = \top$ oder $f = \perp$.
2. $f = p$, wobei p eine aussagenlogische Variable ist.
In diesem Fall sprechen wir von einem *positiven* Literal.
3. $f = \neg p$, wobei p eine aussagenlogische Variable ist.
In diesem Fall sprechen wir von einem *negativen* Literal.

Die Menge aller Literale bezeichnen wir mit \mathcal{L} . □

Später werden wir noch den Begriff des *Komplements* eines Literals benötigen. Ist l ein Literal, so wird das Komplement von l mit \bar{l} bezeichnet. Das Komplement wird durch Fall-Unterscheidung definiert:

1. $\bar{\top} = \perp$ und $\bar{\perp} = \top$.
2. $\bar{p} := \neg p$, falls $p \in \mathcal{P}$.
3. $\bar{\neg p} := p$, falls $p \in \mathcal{P}$.

Wir sehen, dass das Komplement \bar{l} eines Literals l äquivalent zur Negation von l ist, wir haben also

$$\models \bar{l} \leftrightarrow \neg l.$$

Definition 10 (Klausel) Eine aussagenlogische Formel k ist eine *Klausel* wenn k die Form

$$k = l_1 \vee \cdots \vee l_r$$

hat, wobei l_i für alle $i = 1, \dots, r$ ein Literal ist. Eine Klausel ist also eine Disjunktion von Literalen. Die Menge aller Klauseln bezeichnen wir mit \mathcal{K} . □

Oft werden Klauseln auch einfach als *Mengen* von Literalen betrachtet. Durch diese Sichtweise abstrahieren wir von der Reihenfolge und der Anzahl des Auftretens der Literale in der Disjunktion. Dies ist möglich aufgrund der Assoziativität, Kommutativität und Idempotenz des Junktors “ \vee ”. Für die Klausel $l_1 \vee \dots \vee l_r$ schreiben wir also in Zukunft auch

$$\{l_1, \dots, l_r\}.$$

Das folgende Beispiel illustriert die Nützlichkeit der Mengen-Schreibweise von Klauseln. Wir betrachten die beiden Klauseln

$$p \vee q \vee \neg r \vee p \quad \text{und} \quad \neg r \vee q \vee \neg r \vee p.$$

Die beiden Klauseln sind zwar äquivalent, aber die Formeln sind verschieden. Überführen wir die beiden Klauseln in Mengen-Schreibweise, so erhalten wir

$$\{p, q, \neg r\} \quad \text{und} \quad \{\neg r, q, p\}.$$

In einer Menge kommt jedes Element höchstens einmal vor und die Reihenfolge, in der die Elemente auftreten, spielt auch keine Rolle. Daher sind die beiden obigen Mengen gleich! Durch die Tatsache, dass Mengen von der Reihenfolge und der Anzahl der Elemente abstrahieren, implementiert die Mengen-Schreibweise die Assoziativität, Kommutativität und Idempotenz der Disjunktion. Übertragen wir die aussagenlogische Äquivalenz

$$l_1 \vee \dots \vee l_r \vee \perp \leftrightarrow l_1 \vee \dots \vee l_r$$

in Mengen-Schreibweise, so erhalten wir

$$\{l_1, \dots, l_r, \perp\} \leftrightarrow \{l_1, \dots, l_r\}.$$

Dies zeigt, dass wir das Element \perp in einer Klausel getrost weglassen können. Betrachten wir die letzten Äquivalenz für den Fall, dass $r = 0$ ist, so haben wir

$$\{\perp\} \leftrightarrow \{\}.$$

Damit sehen wir, dass die leere Menge von Literalen als \perp zu interpretieren ist.

Definition 11 Eine Klausel k ist *trivial*, wenn einer der beiden folgenden Fälle vorliegt:

1. $\top \in k$.
2. Es existiert $p \in \mathcal{P}$ mit $p \in k$ und $\neg p \in k$.

In diesem Fall bezeichnen wir p und $\neg p$ als *komplementäre Literale*. □

Satz 12 Eine Klausel ist genau dann eine Tautologie, wenn sie trivial ist.

Beweis: Wir nehmen zunächst an, dass die Klausel k trivial ist. Falls nun $\top \in k$ ist, dann gilt wegen der Gültigkeit der Äquivalenz $f \vee \top \leftrightarrow \top$ offenbar $k \leftrightarrow \top$. Ist p eine Aussage-Variable, so dass sowohl $p \in k$ als auch $\neg p \in k$ gilt, dann folgt aufgrund der Äquivalenz $p \vee \neg p \leftrightarrow \top$ sofort $k \leftrightarrow \top$.

Wir nehmen nun an, dass die Klausel k eine Tautologie ist. Wir führen den Beweis indirekt und nehmen an, dass k nicht trivial ist. Damit gilt $\top \notin k$ und k kann auch keine komplementären Literale enthalten. Damit hat k dann die Form

$$k = \{\neg p_1, \dots, \neg p_m, q_1, \dots, q_n\} \quad \text{mit } p_i \neq q_j \text{ für alle } i \in \{1, \dots, m\} \text{ und } j \in \{1, \dots, n\}.$$

Dann könnten wir eine Interpretation \mathcal{I} wie folgt definieren:

1. $\mathcal{I}(p_i) = \mathbf{true}$ für alle $i = 1, \dots, m$ und
2. $\mathcal{I}(q_j) = \mathbf{false}$ für alle $j = 1, \dots, n$,

Mit dieser Interpretation würde offenbar $\mathcal{I}(k) = \mathbf{false}$ gelten und damit könnte k keine Tautologie sein. Also ist die Annahme, dass k nicht trivial ist, falsch. □

Definition 13 (Konjunktive Normalform) Eine Formel f ist in *konjunktiver Normalform* (kurz KNF) genau dann, wenn f eine Konjunktion von Klauseln ist, wenn also gilt

$$f = k_1 \wedge \cdots \wedge k_n,$$

wobei die k_i für alle $i = 1, \dots, n$ Klauseln sind. □

Aus der Definition der KNF folgt sofort:

Korollar 14 Ist $f = k_1 \wedge \cdots \wedge k_n$ in konjunktiver Normalform, so gilt

$$\models f \quad \text{genau dann, wenn} \quad \models k_i \quad \text{für alle } i = 1, \dots, n. \quad \square$$

Damit können wir für eine Formel $f = k_1 \wedge \cdots \wedge k_n$ in konjunktiver Normalform leicht entscheiden, ob f eine Tautologie ist, denn f ist genau dann eine Tautologie, wenn alle Klauseln k_i trivial sind.

Da für die Konjunktion genau wie für die Disjunktion Assoziativ-Gesetz, Kommutativ-Gesetz und Idempotenz-Gesetz gilt, ist es zweckmäßig, auch für Formeln in konjunktiver Normalform eine Mengen-Schreibweise einzuführen. Ist also die Formel

$$f = k_1 \wedge \cdots \wedge k_n$$

in konjunktiver Normalform, so repräsentieren wir diese Formel durch die Menge ihrer Klauseln und schreiben

$$f = \{k_1, \dots, k_n\}.$$

Wir geben ein Beispiel: Sind p, q und r Aussage-Variablen, so ist die Formel

$$(p \vee q \vee \neg r) \wedge (q \vee \neg r \vee p \vee q) \wedge (\neg r \vee p \vee \neg q)$$

in konjunktiver Normalform. In Mengen-Schreibweise wird daraus

$$\{\{p, q, \neg r\}, \{p, \neg q, \neg r\}\}.$$

Wir stellen nun ein Verfahren vor, mit dem sich jede Formel in KNF transformieren lässt. Nach dem oben Gesagten können wir dann leicht entscheiden, ob f eine Tautologie ist.

1. Eliminiere alle Vorkommen des Junktors “ \leftrightarrow ” mit Hilfe der Äquivalenz

$$(f \leftrightarrow g) \leftrightarrow (f \rightarrow g) \wedge (g \rightarrow f)$$

2. Eliminiere alle Vorkommen des Junktors “ \rightarrow ” mit Hilfe der Äquivalenz

$$(f \rightarrow g) \leftrightarrow \neg f \vee g$$

3. Schiebe die Negationszeichen soweit es geht nach innen. Verwende dazu die folgenden Äquivalenzen:

$$(a) \quad \neg \perp \leftrightarrow \top$$

$$(b) \quad \neg \top \leftrightarrow \perp$$

$$(c) \quad \neg \neg f \leftrightarrow f$$

$$(d) \quad \neg(f \wedge g) \leftrightarrow \neg f \vee \neg g$$

$$(e) \quad \neg(f \vee g) \leftrightarrow \neg f \wedge \neg g$$

In dem Ergebnis, das wir nach diesem Schritt erhalten, stehen die Negationszeichen nur noch unmittelbar vor den aussagenlogischen Variablen. Formeln mit dieser Eigenschaft bezeichnen wir auch als Formeln in *Negations-Normalform*.

4. Stehen in der Formel jetzt “ \vee ”-Junktoren über “ \wedge ”-Junktoren, so können wir durch *Ausmultiplizieren*, sprich Verwendung der Distributiv-Gesetze

$$f \vee (g \wedge h) \leftrightarrow (f \vee g) \wedge (f \vee h) \quad \text{und} \quad (f \wedge g) \vee h \leftrightarrow (f \vee h) \wedge (g \vee h)$$

diese Junktoren nach innen schieben.

5. In einem letzten Schritt überführen wir die Formel nun in Mengen-Schreibweise, indem wir zunächst die Disjunktionen aller Literale als Mengen zusammenfassen und anschließend alle so entstandenen Klauseln wieder in einer Menge zusammen fassen.

Hier sollten wir noch bemerken, dass die Formel beim Ausmultiplizieren stark anwachsen kann. Das liegt daran, dass die Formel f auf der rechten Seite der Äquivalenz $f \vee (g \wedge h) \leftrightarrow (f \vee g) \wedge (f \vee h)$ zweimal auftritt, während sie links nur einmal vorkommt.

Wir demonstrieren das Verfahren am Beispiel der Formel

$$(p \rightarrow q) \rightarrow (\neg p \rightarrow \neg q).$$

1. Da die Formel den Junktor “ \leftrightarrow ” nicht enthält, ist im ersten Schritt nichts zu tun.

2. Die Elimination von “ \rightarrow ” liefert

$$\neg(\neg p \vee q) \vee (\neg\neg p \vee \neg q).$$

3. Die Umrechnung auf Negations-Normalform liefert

$$(p \wedge \neg q) \vee (p \vee \neg q).$$

4. Durch “Ausmultiplizieren” erhalten wir

$$(p \vee (p \vee \neg q)) \wedge (\neg q \vee (p \vee \neg q)).$$

5. Die Überführung in die Mengen-Schreibweise ergibt zunächst als Klauseln die beiden Mengen

$$\{p, p, \neg q\} \quad \text{und} \quad \{\neg q, p, \neg q\}.$$

Da die Reihenfolge der Elemente einer Menge aber unwichtig ist und außerdem eine Menge jedes Element nur einmal enthält, stellen wir fest, dass diese beiden Klauseln gleich sind. Fassen wir jetzt die Klauseln noch in einer Menge zusammen, so erhalten wir

$$\{\{p, \neg q\}\}.$$

Beachten Sie, dass sich die Formel durch die Überführung in Mengen-Schreibweise noch einmal deutlich vereinfacht hat.

Damit ist die Formel in KNF überführt.

4.4.3 Berechnung der konjunktiven Normalform in SetIX

Wir geben nun eine Reihe von Prozeduren an, mit deren Hilfe sich eine gegebene Formel f in konjunktive Normalform überführen lässt. Wir beginnen mit einer Prozedur

$$\text{elimGdw} : \mathcal{F} \rightarrow \mathcal{F}$$

die die Aufgabe hat, eine vorgegebene aussagenlogische Formel f in eine äquivalente Formel umzuformen, die den Junktor “ \leftrightarrow ” nicht mehr enthält. Die Funktion $\text{elimGdw}(f)$ wird durch Induktion über den Aufbau der aussagenlogischen Formel f definiert. Dazu stellen wir zunächst rekursive Gleichungen auf, die das Verhalten der Funktion $\text{elimGdw}()$ beschreiben:

1. Wenn f eine Aussage-Variable p ist, so ist nichts zu tun:

$$\text{elimGdw}(p) = p \quad \text{für alle } p \in \mathcal{P}.$$

2. Hat f die Form $f = \neg g$, so eliminieren wir den Junktor “ \leftrightarrow ” aus der Formel g :

$$\text{elimGdw}(\neg g) = \neg \text{elimGdw}(g).$$

3. Im Falle $f = g_1 \wedge g_2$ eliminieren wir den Junktor “ \leftrightarrow ” aus den Formeln g_1 und g_2 :

$$\text{elimGdw}(g_1 \wedge g_2) = \text{elimGdw}(g_1) \wedge \text{elimGdw}(g_2).$$

4. Im Falle $f = g_1 \vee g_2$ eliminieren wir den Junktor “ \leftrightarrow ” aus den Formeln g_1 und g_2 :

$$\text{elimGdw}(g_1 \vee g_2) = \text{elimGdw}(g_1) \vee \text{elimGdw}(g_2).$$

5. Im Falle $f = g_1 \rightarrow g_2$ eliminieren wir den Junktor “ \leftrightarrow ” aus den Formeln g_1 und g_2 :

$$\text{elimGdw}(g_1 \rightarrow g_2) = \text{elimGdw}(g_1) \rightarrow \text{elimGdw}(g_2).$$

6. Hat f die Form $f = g_1 \leftrightarrow g_2$, so benutzen wir die Äquivalenz

$$(g_1 \leftrightarrow g_2) \leftrightarrow ((g_1 \rightarrow g_2) \wedge (g_2 \rightarrow g_1)).$$

Das führt auf die Gleichung:

$$\text{elimGdw}(g_1 \leftrightarrow g_2) = \text{elimGdw}((g_1 \rightarrow g_2) \wedge (g_2 \rightarrow g_1)).$$

Der Aufruf von `elimGdw` auf der rechten Seite der Gleichung ist notwendig, denn der Junktor “ \leftrightarrow ” kann ja noch in g_1 und g_2 auftreten.

Abbildung 4.4 auf Seite 67 zeigt die Implementierung der Prozedur `elimGdw`.

```

1  elimGdw := procedure(f) {
2      match (f) {
3          case !g      : return !elimGdw(g);
4          case g && h   : return elimGdw(g) && elimGdw(h);
5          case g || h   : return elimGdw(g) || elimGdw(h);
6          case g => h   : return elimGdw(g) => elimGdw(h);
7          case g <==> h : return (elimGdw(g) => elimGdw(h)) && (elimGdw(h) => elimGdw(g));
8          default      : return f;
9      }
10 };

```

Abbildung 4.4: Elimination von \leftrightarrow .

Als nächstes betrachten wir die Prozedur zur Elimination des Junktors “ \rightarrow ”. Abbildung 4.5 auf Seite 67 zeigt die Implementierung der Funktion `elimFolgt`. Die der Implementierung zu Grunde liegende Idee ist dieselbe wie bei der Elimination des Junktors “ \leftrightarrow ”. Der einzige Unterschied besteht darin, dass wir jetzt die Äquivalenz

$$(g_1 \rightarrow g_2) \leftrightarrow (\neg g_1 \vee g_2)$$

benutzen. Außerdem können wir schon voraussetzen, dass der Junktor “ \leftrightarrow ” bereits vorher eliminiert wurde. Dadurch entfällt ein Fall.

```

1  elimFolgt := procedure(f) {
2      match (f) {
3          case !g      : return !elimFolgt(g);
4          case g && h   : return elimFolgt(g) && elimFolgt(h);
5          case g || h   : return elimFolgt(g) || elimFolgt(h);
6          case g => h   : return !elimFolgt(g) || elimFolgt(h);
7          default      : return f;
8      }
9  };

```

Abbildung 4.5: Elimination von \rightarrow .

Als nächstes zeigen wir die Routinen zur Berechnung der Negations-Normalform. Abbildung 4.6 auf Seite 69 zeigt die Implementierung der Funktionen `nnf` und `neg`, die sich wechselseitig aufrufen. Dabei berechnet `neg(f)`

die Negations-Normalform von $\neg f$, während $\mathbf{nnf}(f)$ die Negations-Normalform von f berechnet, es gilt also

$$\mathbf{neg}(f) = \mathbf{nnf}(\neg f).$$

Die eigentliche Arbeit wird dabei in der Funktion **neg** erledigt, denn dort kommen die beiden DeMorgan'schen Gesetze

$$\neg(f \wedge g) \leftrightarrow (\neg f \vee \neg g) \quad \text{und} \quad \neg(f \vee g) \leftrightarrow (\neg f \wedge \neg g)$$

zur Anwendung. Wir beschreiben die Umformung in Negations-Normalform durch die folgenden Gleichungen:

1. $\mathbf{nnf}(\neg f) = \mathbf{neg}(f)$,
2. $\mathbf{nnf}(f_1 \wedge f_2) = \mathbf{nnf}(f_1) \wedge \mathbf{nnf}(f_2)$,
3. $\mathbf{nnf}(f_1 \vee f_2) = \mathbf{nnf}(f_1) \vee \mathbf{nnf}(f_2)$.

Die Hilfsprozedur **neg**, die die Negations-Normalform von $\neg f$ berechnet, spezifizieren wir ebenfalls durch rekursive Gleichungen:

1. $\mathbf{neg}(p) = \mathbf{nnf}(\neg p) = \neg p$ für alle Aussage-Variablen p ,
2. $\mathbf{neg}(\neg f) = \mathbf{nnf}(\neg \neg f) = \mathbf{nnf}(f)$,
3.
$$\begin{aligned} \mathbf{neg}(f_1 \wedge f_2) &= \mathbf{nnf}(\neg(f_1 \wedge f_2)) \\ &= \mathbf{nnf}(\neg f_1 \vee \neg f_2) \\ &= \mathbf{nnf}(\neg f_1) \vee \mathbf{nnf}(\neg f_2) \\ &= \mathbf{neg}(f_1) \vee \mathbf{neg}(f_2), \end{aligned}$$
4.
$$\begin{aligned} \mathbf{neg}(f_1 \vee f_2) &= \mathbf{nnf}(\neg(f_1 \vee f_2)) \\ &= \mathbf{nnf}(\neg f_1 \wedge \neg f_2) \\ &= \mathbf{nnf}(\neg f_1) \wedge \mathbf{nnf}(\neg f_2) \\ &= \mathbf{neg}(f_1) \wedge \mathbf{neg}(f_2). \end{aligned}$$

Als letztes stellen wir die Prozeduren vor, mit denen die Formeln, die bereits in Negations-Normalform sind, ausmultipliziert und dadurch in konjunktive Normalform gebracht werden. Gleichzeitig werden die zu normalisierende Formel dabei in die Mengen-Schreibweise transformiert, d.h. die Formeln werden als Mengen von Mengen von Literalen dargestellt. Dabei interpretieren wir eine Menge von Literalen als Disjunktion der Literale und eine Menge von Klauseln interpretieren wir als Konjunktion der Klauseln. Abbildung 4.7 auf Seite 70 zeigt die Implementierung der Funktion **knf**.

1. Falls die Formel f , die wir in KNF transformieren wollen, die Form

$$f = \neg g$$

hat, so muss g eine Aussage-Variable sein, denn f ist ja bereits in Negations-Normalform. Damit können wir f in eine Klausel transformieren, indem wir $\{\neg g\}$, also $\{f\}$ schreiben. Da eine KNF eine Menge von Klauseln ist, ist dann $\{\{f\}\}$ das Ergebnis, das wir in Zeile 3 zurück geben.

2. Falls $f = f_1 \wedge f_2$ ist, transformieren wir zunächst f_1 und f_2 in KNF. Dabei erhalten wir

$$\mathbf{knf}(f_1) = \{h_1, \dots, h_m\} \quad \text{und} \quad \mathbf{knf}(f_2) = \{k_1, \dots, k_n\}.$$

Dabei sind die h_i und die k_j Klauseln. Um nun die KNF von $f_1 \wedge f_2$ zu bilden, reicht es aus, die Vereinigung dieser beiden Mengen zu bilden, wir haben also

$$\mathbf{knf}(f_1 \wedge f_2) = \mathbf{knf}(f_1) \cup \mathbf{knf}(f_2).$$

Das liefert Zeile 4 der Implementierung.

```

1  nnf := procedure(f) {
2      match (f) {
3          case !g      : return neg(g);
4          case g && h : return nnf(g) && nnf(h);
5          case g || h : return nnf(g) || nnf(h);
6          default      : return f;
7      }
8  };
9  neg := procedure(f) {
10     match (f) {
11         case !g      : return nnf(g);
12         case g && h : return neg(g) || neg(h);
13         case g || h : return neg(g) && neg(h);
14         default      : return !f;
15     }
16 };

```

Abbildung 4.6: Berechnung der Negations-Normalform.

3. Falls $f = f_1 \vee f_2$ ist, transformieren wir zunächst f_1 und f_2 in KNF. Dabei erhalten wir

$$\mathbf{k}\mathbf{n}\mathbf{f}(f_1) = \{h_1, \dots, h_m\} \quad \text{und} \quad \mathbf{k}\mathbf{n}\mathbf{f}(f_2) = \{k_1, \dots, k_n\}.$$

Dabei sind die h_i und die k_j Klauseln. Um nun die KNF von $f_1 \vee f_2$ zu bilden, rechnen wir wie folgt:

$$\begin{aligned}
& f_1 \vee f_2 \\
\Leftrightarrow & (h_1 \wedge \cdots \wedge h_m) \vee (k_1 \wedge \cdots \wedge k_n) \\
\Leftrightarrow & (h_1 \vee k_1) \quad \wedge \quad \cdots \quad \wedge \quad (h_m \vee k_1) \quad \wedge \\
& \qquad \qquad \vdots \qquad \qquad \qquad \qquad \qquad \qquad \vdots \\
& (h_1 \vee k_n) \quad \wedge \quad \cdots \quad \wedge \quad (h_m \vee k_n) \\
\Leftrightarrow & \{h_i \vee k_j : i \in \{1, \dots, m\}, j \in \{1, \dots, n\}\}
\end{aligned}$$

Berücksichtigen wir noch, dass Klauseln in der Mengen-Schreibweise als Mengen von Literalen aufgefasst werden, die implizit disjunktiv verknüpft werden, so können wir für $h_i \vee k_j$ auch $h_i \cup k_j$ schreiben. Insgesamt erhalten wir damit

$$\mathbf{k}\mathbf{n}\mathbf{f}(f_1 \vee f_2) = \{h \cup k \mid h \in \mathbf{k}\mathbf{n}\mathbf{f}(f_1) \wedge k \in \mathbf{k}\mathbf{n}\mathbf{f}(f_2)\}.$$

Das liefert die Zeile 5 der Implementierung der Prozedur `knf`.

4. Falls die Formel f , die wir in KNF transformieren wollen, eine Aussage-Variable ist, so transformieren wir f zunächst in eine Klausel. Das liefert $\{f\}$. Da eine KNF eine Menge von Klauseln ist, ist die KNF dann $\{\{f\}\}$. Dieses Ergebnis geben wir in Zeile 6 zurück.

Zum Abschluss zeigen wir in Abbildung 4.8 auf Seite 70 wie die einzelnen Funktionen zusammenspielen. Die Funktion **normalize** eliminiert zunächst die Junktoren “ \leftrightarrow ” und “ \rightarrow ” und bringt die Formel in Negations-Normalform. Die Negations-Normalform wird nun mit Hilfe der Funktion **knf** in konjunktive Normalform gebracht, wobei gleichzeitig die Formel in Mengen-Schreibweise überführt wird. Im letzten Schritt entfernt die Funktion **simplify** alle Klauseln, die trivial sind. Eine Klausel k ist dann trivial, wenn es eine aussagenlogische Variablen p gibt, so dass sowohl p als auch $\neg p$ in k der Menge k auftritt. Daher berechnet die Funktion **isTrivial** für eine Klausel c zunächst die Menge

```
{ p in c | fct(p) == "^variable" }
```

```

1  knf := procedure(f) {
2      match (f) {
3          case !g      : return { { !g } };
4          case g && h : return knf(g) + knf(h);
5          case g || h : return { k1 + k2 : k1 in knf(g), k2 in knf(h) };
6          default      : return { { f } }; // f is a variable
7      }
8  };

```

Abbildung 4.7: Berechnung der konjunktiven Normalform.

aller Variablen, die in der Klausel c auftreten. Anschließend wird die Menge

$$\{ \text{args}(l)[1] : l \text{ in } c \mid \text{fct}(l) == \text{"^negation"} \}$$

berechnet. Diese Menge enthält alle die aussagenlogischen Variablen p , für die $\neg p$ ein Element der Klausel c ist, denn die Formel $\neg p$ wird intern in SETLX durch den Term

$$\text{^negation}(p)$$

dargestellt. Falls also das Literal l die Form $l = \neg p$ hat, so hat der Term l das Funktions-Zeichen **^negation**. Die Anwendung der Funktion **fct** auf l liefert uns genau dieses Funktions-Zeichen. Der Ausdruck **args**(l) berechnet die Liste der Argumente des Funktions-Zeichens **^negation** und diese Liste enthält als einziges Element gerade die aussagenlogische Variable p , die wir daher durch den Ausdruck

$$\text{args}(l)[1]$$

aus dem Literal l extrahieren können. Falls nun die beiden oben berechneten Mengen ein gemeinsames Element haben, so ist die Klausel c trivial. Dies wird dadurch geprüft, dass der Schnitt der beiden Mengen berechnet wird. Das vollständige Programm zur Berechnung der konjunktiven Normalform finden Sie als die Datei **knf.stlx** auf meiner Webseite.

```

1  normalize := procedure(f) {
2      n1 := elimGdw(f);
3      n2 := elimFolgt(n1);
4      n3 := nnf(n2);
5      n4 := knf(n3);
6      return simplify(n4);
7  };
8  simplify := procedure(k) {
9      return { c : c in k | !isTrivial(c) };
10 };
11 isTrivial := procedure(c) {
12     return { p : p in c | fct(p) == "^variable" } *
13         { args(l)[1] : l in c | fct(l) == "^not" } != {};
14 };

```

Abbildung 4.8: Normalisierung einer Formel

4.5 Der Herleitungs-Begriff

Ist $\{f_1, \dots, f_n\}$ eine Menge von Formeln, und g eine weitere Formel, so können wir uns fragen, ob die Formel g aus f_1, \dots, f_n *folgt*, ob also

$$\models f_1 \wedge \dots \wedge f_n \rightarrow g$$

gilt. Es gibt verschiedene Möglichkeiten, diese Frage zu beantworten. Ein Verfahren kennen wir schon: Zunächst überführen wir die Formel $f_1 \wedge \dots \wedge f_n \rightarrow g$ in konjunktive Normalform. Wir erhalten dann eine Menge $\{k_1, \dots, k_n\}$ von Klauseln, deren Konjunktion zu der Formel

$$f_1 \wedge \dots \wedge f_n \rightarrow g$$

äquivalent ist. Diese Formel ist nun genau dann eine Tautologie, wenn jede der Klauseln k_1, \dots, k_n trivial ist.

Das oben dargestellte Verfahren ist aber sehr aufwendig. Wir zeigen dies an Hand eines Beispiels und wenden das Verfahren an, um zu entscheiden, ob $p \rightarrow r$ aus den beiden Formeln $p \rightarrow q$ und $q \rightarrow r$ folgt. Wir bilden also die konjunktive Normalform der Formel

$$h := (p \rightarrow q) \wedge (q \rightarrow r) \rightarrow p \rightarrow r$$

und erhalten

$$(p \vee \neg p \vee r \vee \neg r) \wedge (\neg q \vee \neg p \vee r \vee \neg r) \wedge (\neg q \vee \neg p \vee q \vee r) \wedge (p \vee \neg p \vee q \vee r).$$

Zwar können wir jetzt sehen, dass die Formel h eine Tautologie ist, aber angesichts der Tatsache, dass wir mit bloßem Auge sehen, dass $p \rightarrow r$ aus den Formeln $p \rightarrow q$ und $q \rightarrow r$ folgt, ist die Rechnung doch sehr mühsam.

Wir stellen daher nun ein weiteres Verfahren vor, mit dessen Hilfe wir entscheiden können, ob eine Formel aus einer gegebenen Menge von Formeln folgt. Die Idee bei diesem Verfahren ist es, die Formel f mit Hilfe von *Schluss-Regeln* aus den gegebenen Formeln f_1, \dots, f_n herzuleiten. Das Konzept einer Schluss-Regel wird in der nun folgenden Definition festgelegt.

Definition 15 (Schluss-Regel) Eine *Schluss-Regel* ist eine Paar $\langle \{f_1, \dots, f_n\}, k \rangle$. Dabei ist $\{f_1, \dots, f_n\}$ eine Menge von Formeln und k ist eine einzelne Formel. Die Formeln f_1, \dots, f_n bezeichnen wir als *Prämissen*, die Formel k heißt die *Konklusion* der Schluss-Regel. Ist das Paar $\langle \{f_1, \dots, f_n\}, k \rangle$ eine Schluss-Regel, so schreiben wir dies als:

$$\frac{f_1 \quad \dots \quad f_n}{k}.$$

Wir lesen diese Schluss-Regel wie folgt: “Aus f_1, \dots, f_n kann auf k geschlossen werden.” □

Beispiele für Schluss-Regeln:

<i>Modus Ponens</i>	<i>Modus Ponendo Tollens</i>	<i>Modus Tollendo Tollens</i>
$\frac{p \quad p \rightarrow q}{q}$	$\frac{\neg q \quad p \rightarrow q}{\neg p}$	$\frac{\neg p \quad p \rightarrow q}{\neg q}$

Die Definition der Schluss-Regel schränkt zunächst die Formeln, die als Prämissen bzw. Konklusion verwendet werden können, nicht weiter ein. Es ist aber sicher nicht sinnvoll, beliebige Schluss-Regeln zuzulassen. Wollen wir Schluss-Regeln in Beweisen verwenden, so sollten die Schluss-Regeln in dem in der folgenden Definition erklärten Sinne *korrekt* sein.

Definition 16 (Korrekte Schluss-Regel) Eine Schluss-Regel

$$\frac{f_1 \quad \dots \quad f_n}{k}$$

ist genau dann *korrekt*, wenn $\models f_1 \wedge \dots \wedge f_n \rightarrow k$ gilt. \square

Mit dieser Definition sehen wir, dass die oben als “*Modus Ponens*” und “*Modus Ponendo Tollens*” bezeichneten Schluss-Regeln korrekt sind, während die als “*Modus Tollendo Tollens*” bezeichnete Schluss-Regel nicht korrekt ist.

Im Folgenden gehen wir davon aus, dass alle Formeln Klauseln sind. Einerseits ist dies keine echte Einschränkung, denn wir können ja jede Formel in eine äquivalente Menge von Klauseln umrechnen. Andererseits haben viele in der Praxis auftretende aussagenlogische Probleme die Gestalt von Klauseln. Daher stellen wir jetzt eine Schluss-Regel vor, in der sowohl die Prämissen als auch die Konklusion Klauseln sind.

Definition 17 (Schnitt-Regel) Ist p eine aussagenlogische Variable und sind k_1 und k_2 Mengen von Literalen, die wir als Klauseln interpretieren, so bezeichnen wir die folgende Schluss-Regel als die *Schnitt-Regel*:

$$\frac{k_1 \cup \{p\} \quad \{\neg p\} \cup k_2}{k_1 \cup k_2}. \quad \diamond$$

Die Schnitt-Regel ist sehr allgemein. Setzen wir in der obigen Definition für $k_1 = \{\}$ und $k_2 = \{q\}$ ein, so erhalten wir die folgende Regel als Spezialfall:

$$\frac{\{\} \cup \{p\} \quad \{\neg p\} \cup \{q\}}{\{\} \cup \{q\}}$$

Interpretieren wir nun die Mengen als Disjunktionen, so haben wir:

$$\frac{p \quad \neg p \vee q}{q}$$

Wenn wir jetzt noch berücksichtigen, dass die Formel $\neg p \vee q$ äquivalent ist zu der Formel $p \rightarrow q$, dann ist das nichts anderes als der *Modus Ponens*. Die Regel *Modus Tollens* ist ebenfalls ein Spezialfall der Schnitt-Regel. Wir erhalten diese Regel, wenn wir in der Schnitt-Regel $k_1 = \{\neg q\}$ und $k_2 = \{\}$ setzen.

Satz 18 Die Schnitt-Regel ist korrekt.

Beweis: Wir müssen zeigen, dass

$$\models (k_1 \vee p) \wedge (\neg p \vee k_2) \rightarrow k_1 \vee k_2$$

gilt. Dazu überführen wir die obige Formel in konjunktive Normalform:

$$\begin{aligned} & (k_1 \vee p) \wedge (\neg p \vee k_2) \rightarrow k_1 \vee k_2 \\ \Leftrightarrow & \neg((k_1 \vee p) \wedge (\neg p \vee k_2)) \vee k_1 \vee k_2 \\ \Leftrightarrow & \neg(k_1 \vee p) \vee \neg(\neg p \vee k_2) \vee k_1 \vee k_2 \\ \Leftrightarrow & (\neg k_1 \wedge \neg p) \vee (p \wedge \neg k_2) \vee k_1 \vee k_2 \\ \Leftrightarrow & (\neg k_1 \vee p \vee k_1 \vee k_2) \wedge (\neg k_1 \vee \neg k_2 \vee k_1 \vee k_2) \wedge (\neg p \vee p \vee k_1 \vee k_2) \wedge (\neg p \vee \neg k_2 \vee k_1 \vee k_2) \\ \Leftrightarrow & \top \wedge \top \wedge \top \wedge \top \\ \Leftrightarrow & \top \end{aligned} \quad \square$$

Definition 19 (\vdash) Es sei M eine Menge von Klauseln und f sei eine einzelne Klausel. Die Formeln aus M bezeichnen wir als unsere Annahmen. Unser Ziel ist es, mit diesen Annahmen die Formel f zu beweisen. Dazu definieren wir induktiv die Relation

$$M \vdash f.$$

Wir lesen “ $M \vdash f$ ” als “ M leitet f her”. Die induktive Definition ist wie folgt:

1. Aus einer Menge M von Annahmen kann jede der Annahmen hergeleitet werden:

Falls $f \in M$ ist, dann gilt $M \vdash f$.

2. Sind $k_1 \cup \{p\}$ und $\{\neg p\} \cup k_2$ Klauseln, die aus M hergeleitet werden können, so kann mit der Schnitt-Regel auch die Klausel $k_1 \cup k_2$ aus M hergeleitet werden:

Falls sowohl $M \vdash k_1 \cup \{p\}$ als auch $M \vdash \{\neg p\} \cup k_2$ gilt, dann gilt auch $M \vdash k_1 \cup k_2$.

Dies ist die Schnitt-Regel. □

Beispiel: Um den Beweis-Begriff zu veranschaulichen geben wir ein Beispiel und zeigen

$$\{ \{\neg p, q\}, \{\neg q, \neg p\}, \{\neg q, p\}, \{q, p\} \} \vdash \perp.$$

Gleichzeitig zeigen wir an Hand des Beispiels, wie wir Beweise zu Papier bringen:

1. Aus $\{\neg p, q\}$ und $\{\neg q, \neg p\}$ folgt mit der Schnitt-Regel $\{\neg p, \neg p\}$. Wegen $\{\neg p, \neg p\} = \{\neg p\}$ schreiben wir dies als

$$\{\neg p, q\}, \{\neg q, \neg p\} \vdash \{\neg p\}.$$

Dieses Beispiel zeigt, dass die Klausel $k_1 \cup k_2$ durchaus auch weniger Elemente enthalten kann als die Summe $\#k_1 + \#k_2$. Dieser Fall tritt genau dann ein, wenn es Literale gibt, die sowohl in k_1 als auch in k_2 vorkommen.

2. $\{\neg q, \neg p\}, \{p, \neg q\} \vdash \{\neg q\}$.
 3. $\{p, q\}, \{\neg q\} \vdash \{p\}$.
 4. $\{\neg p\}, \{p\} \vdash \{\}$.

Als weiteres Beispiel zeigen wir nun, dass $p \rightarrow r$ aus $p \rightarrow q$ und $q \rightarrow r$ folgt. Dazu überführen wir zunächst alle Formeln in Klauseln:

$$\text{knf}(p \rightarrow q) = \{\{\neg p, q\}\}, \quad \text{knf}(q \rightarrow r) = \{\{\neg q, r\}\}, \quad \text{knf}(p \rightarrow r) = \{\{\neg p, r\}\}.$$

Wir haben also $M = \{\{\neg p, q\}, \{\neg q, r\}\}$ und müssen zeigen, dass

$$M \vdash \{\neg p, r\}$$

folgt. Der Beweis besteht aus einer einzigen Zeile:

$$\{\neg p, q\}, \{\neg q, r\} \vdash \{\neg p, r\}.$$

4.5.1 Eigenschaften des Herleitungs-Begriffs

Die Relation \vdash hat zwei wichtige Eigenschaften:

Satz 20 (Korrektheit) Ist $\{k_1, \dots, k_n\}$ eine Menge von Klauseln und k eine einzelne Klausel, so haben wir:

$$\text{Wenn } \{k_1, \dots, k_n\} \vdash k \text{ gilt, dann gilt auch } \models k_1 \wedge \dots \wedge k_n \rightarrow k.$$

Beweis: Der Beweis verläuft durch eine Induktion nach der Definition der Relation \vdash .

1. Fall: Es gilt $\{k_1, \dots, k_n\} \vdash k$ weil $k \in \{k_1, \dots, k_n\}$ ist. Dann gibt es also ein $i \in \{1, \dots, n\}$, so dass $k = k_i$ ist. In diesem Fall müssen wir

$$\models k_1 \wedge \dots \wedge k_n \rightarrow k_i$$

zeigen, was offensichtlich ist.

2. Fall: Es gilt $\{k_1, \dots, k_n\} \vdash k$ weil es eine aussagenlogische Variable p und Klauseln g und h gibt, so dass

$$\{k_1, \dots, k_n\} \vdash g \cup \{p\} \quad \text{und} \quad \{k_1, \dots, k_n\} \vdash h \cup \{\neg p\}$$

gilt und daraus haben wir mit der Schnitt-Regel auf

$$\{k_1, \dots, k_n\} \vdash g \cup h$$

geschlossen mit $k = g \cup h$.

Nach Induktions-Voraussetzung haben wir dann

$$\models k_1 \wedge \dots \wedge k_n \rightarrow g \vee p \quad \text{und} \quad \models k_1 \wedge \dots \wedge k_n \rightarrow h \vee \neg p.$$

Wegen

$$\models (g \vee p) \wedge (h \vee \neg p) \rightarrow g \vee h \quad \text{und} \quad k = g \cup h$$

folgt daraus die Behauptung. □

Die Umkehrung dieses Satzes gilt leider nur in abgeschwächter Form und zwar dann, wenn k die leere Klausel ist, also im Fall $k = \perp$.

Satz 21 (Widerlegungs-Vollständigkeit) Ist $\{k_1, \dots, k_n\}$ eine Menge von Klauseln, so haben wir:

Wenn $\models k_1 \wedge \dots \wedge k_n \rightarrow \perp$ gilt, dann gilt auch $\{k_1, \dots, k_n\} \vdash \{\}$.

Diesen Satz im Rahmen der Vorlesung zu beweisen würde zuviel Zeit kosten. Ein Beweis findet sich beispielsweise in dem Buch von Schönig [Sch87].

4.6 Das Verfahren von Davis und Putnam

In der Praxis stellt sich oft die Aufgabe, für eine gegebene Menge von Klauseln K eine Belegung \mathcal{I} der Variablen zu berechnen, so dass

$$\text{eval}(k, \mathcal{I}) = \text{true} \quad \text{für alle } k \in K$$

gilt. In diesem Fall sagen wir auch, dass die Belegung \mathcal{I} eine *Lösung* der Klausel-Menge K ist. Wir werden in diesem Abschnitt ein Verfahren vorstellen, mit dem eine solche Aufgabe bearbeitet werden kann. Dieses Verfahren geht auf Davis und Putnam [DLL62] zurück. Verfeinerungen dieses Verfahrens werden beispielsweise eingesetzt, um die Korrektheit digitaler elektronischer Schaltungen nachzuweisen.

Um das Verfahren zu motivieren überlegen wir zunächst, bei welcher Form der Klausel-Menge K unmittelbar klar ist, ob es eine Belegung gibt, die K löst und wie diese Belegung aussieht. Betrachten wir dazu ein Beispiel:

$$K_1 = \{ \{p\}, \{\neg q\}, \{r\}, \{\neg s\}, \{\neg t\} \}$$

Die Klausel-Menge K_1 entspricht der aussagenlogischen Formel

$$p \wedge \neg q \wedge r \wedge \neg s \wedge \neg t.$$

Daher ist K_1 lösbar und die Belegung

$$\mathcal{I} = \{ \langle p, \text{true} \rangle, \langle q, \text{false} \rangle, \langle r, \text{true} \rangle, \langle s, \text{false} \rangle, \langle t, \text{false} \rangle \}$$

ist eine Lösung. Betrachten wir ein weiteres Beispiel:

$$K_2 = \{ \{\}, \{p\}, \{\neg q\}, \{r\} \}$$

Diese Klausel-Menge entspricht der Formel

$$\perp \wedge p \wedge \neg q \wedge r.$$

Offensichtlich ist K_2 unlösbar. Als letztes Beispiel betrachten wir

$$K_3 = \{\{p\}, \{\neg q\}, \{\neg p\}\}.$$

Diese Klausel-Menge kodiert die Formel

$$p \wedge \neg q \wedge \neg p$$

Offenbar ist K_3 ebenfalls unlösbar, denn eine Lösung \mathcal{I} müsste p gleichzeitig wahr und falsch machen. Wir nehmen die an den letzten drei Beispielen gemachten Beobachtungen zum Anlass für zwei Definitionen.

Definition 22 (Unit-Klausel) Eine Klausel k heißt *Unit-Klausel*, wenn k nur aus einem Literal besteht. Es gilt dann

$$k = \{p\} \quad \text{oder} \quad k = \{\neg p\}$$

für eine Aussage-Variable p .

Definition 23 (Triviale Klausel-Mengen) Eine Klausel-Menge K heißt *trivial* wenn einer der beiden folgenden Fälle vorliegt.

1. K enthält die leere Klausel: $\{\} \in K$.
In diesem Fall ist K offensichtlich unlösbar.
2. K enthält nur Unit-Klausel mit verschiedenen Aussage-Variablen. Bezeichnen wir die Menge der aussagenlogischen Variablen mit \mathcal{P} , so schreibt sich diese Bedingung als

$$\forall k \in K : \text{card}(k) = 1 \quad \text{und} \quad \forall p \in \mathcal{P} : \neg(\{p\} \in K \wedge \{\neg p\} \in K).$$

Dann ist

$$\mathcal{I} = \{\langle p, \text{true} \rangle \mid \{p\} \in K\} \cup \{\langle p, \text{false} \rangle \mid \{\neg p\} \in K\}$$

eine Lösung von K .

Wie können wir nun eine Menge von Klauseln so vereinfachen, dass die Menge schließlich nur noch aus Unit-Klauseln besteht? Es gibt drei Möglichkeiten, Klauselmengen zu vereinfachen:

1. Schnitt-Regel,
2. Subsumption und
3. Fallunterscheidung.

Wir betrachten diese Möglichkeiten jetzt der Reihe nach.

4.6.1 Vereinfachung mit der Schnitt-Regel

Eine typische Anwendung der Schnitt-Regel hat die Form:

$$\frac{k_1 \cup \{p\} \quad \{\neg p\} \cup k_2}{k_1 \cup k_2}$$

Die hierbei erzeugte Klausel $k_1 \cup k_2$ wird in der Regel mehr Literale enthalten als die Prämissen $k_1 \cup \{p\}$ und $\{\neg p\} \cup k_2$. Enthält die Klausel $k_1 \cup \{p\}$ insgesamt $m+1$ Literale und enthält die Klausel $\{\neg p\} \cup k_2$ insgesamt $n+1$ Literale, so kann die Konklusion $k_1 \cup k_2$ insgesamt $m+n$ Literale enthalten. Natürlich können es auch weniger Literale sein, und zwar dann, wenn es Literale gibt, die sowohl in k_1 als auch in k_2 auftreten. Im allgemeinen ist $m+n$ größer als $m+1$ und als $n+1$. Die Klauseln wachsen nur dann sicher nicht, wenn entweder $n=0$ oder $m=0$ ist. Dieser Fall liegt vor, wenn einer der beiden Klauseln nur aus einem Literal besteht und folglich eine *Unit-Klausel* ist. Da es unser Ziel ist, die Klausel-Mengen zu vereinfachen, lassen wir nur solche Anwendungen

der Schnitt-Regel zu, bei denen eine der Klausel eine Unit-Klausel ist. Solche Schnitte bezeichnen wir als *Unit-Schnitte*. Um alle mit einer gegebenen Unit-Klausel $\{l\}$ möglichen Schnitte durchführen zu können, definieren wir eine Funktion

$$\text{unitCut} : 2^{\mathcal{K}} \times \mathcal{L} \rightarrow 2^{\mathcal{K}}$$

so, dass für eine Klausel-Menge K und eine Unit-Klausel $\{l\}$ die Funktion $\text{unitCut}(K, l)$ die Klausel-Menge K soweit wie möglich mit Unit-Schnitten mit der Klausel $\{l\}$ vereinfacht:

$$\text{unitCut}(K, l) = \left\{ k \setminus \{\overline{l}\} \mid k \in K \right\}$$

4.6.2 Vereinfachung durch Subsumption

Das Prinzip der Subsumption demonstrieren wir zunächst an einem Beispiel. Wir betrachten

$$K = \{\{p, q, \neg r\}, \{p\}\} \cup M.$$

Offenbar impliziert die Klausel $\{p\}$ die Klausel $\{p, q, \neg r\}$, immer wenn $\{p\}$ erfüllt ist, ist automatisch auch $\{q, p, \neg r\}$ erfüllt, denn es gilt

$$\models p \rightarrow q \vee p \vee \neg r.$$

Allgemein sagen wir, dass eine Klausel k von einer Unit-Klausel u *subsumiert* wird, wenn

$$u \subseteq k$$

gilt. Ist K eine Klausel-Menge mit $k \in K$ und $u \in K$ und wird k durch u subsumiert, so können wir K durch Unit-Subsumption zu $K - \{k\}$ vereinfachen, indem wir die Klausel k aus K löschen. Allgemein definieren wir eine Funktion

$$\text{subsume} : 2^{\mathcal{K}} \times \mathcal{L} \rightarrow 2^{\mathcal{K}}$$

die eine gegebene Klauselmeng K , die die Unit-Klausel $\{l\}$ enthält, mittels Subsumption dadurch vereinfacht, dass alle durch $\{l\}$ subsumierten Klauseln aus K gelöscht werden. Die Unit-Klausel $\{l\}$ behalten wir natürlich. Daher definieren wir:

$$\text{subsume}(K, l) := (K \setminus \{k \in K \mid l \in k\}) \cup \{\{l\}\} = \{k \in K \mid l \notin k\} \cup \{\{l\}\}.$$

In der obigen Definition muss $\{l\}$ in das Ergebnis eingefügt werden, weil die Menge $\{k \in K \mid l \notin k\}$ die Unit-Klausel $\{l\}$ nicht enthält.

4.6.3 Vereinfachung durch Fallunterscheidung

Ein Kalkül, der nur mit Unit-Schnitten und Subsumption arbeitet, ist nicht widerlegungs-vollständig. Wir brauchen daher eine weitere Möglichkeit, Klausel-Mengen zu vereinfachen. Eine solche Möglichkeit bietet das Prinzip der *Fallunterscheidung*. Dieses Prinzip basiert auf dem folgenden Satz.

Satz 24 Ist K eine Menge von Klauseln und ist p eine aussagenlogische Variable, so ist K genau dann erfüllbar, wenn $K \cup \{\{p\}\}$ oder $K \cup \{\{\neg p\}\}$ erfüllbar ist.

Beweis: Ist K erfüllbar durch eine Belegung \mathcal{I} , so gibt es für $\mathcal{I}(p)$ zwei Möglichkeiten: Falls $\mathcal{I}(p) = \text{true}$ ist, ist damit auch die Menge $K \cup \{\{p\}\}$ erfüllbar, andernfalls ist $K \cup \{\{\neg p\}\}$ erfüllbar.

Da K sowohl eine Teilmenge von $K \cup \{\{p\}\}$ als auch von $K \cup \{\{\neg p\}\}$ ist, ist klar, dass K erfüllbar ist, wenn eine dieser Mengen erfüllbar sind. \square

Wir können nun eine Menge K von Klauseln dadurch vereinfachen, dass wir eine aussagenlogische Variable p wählen, die in K vorkommt. Anschließend bilden wir die Mengen

$$K_1 := K \cup \{\{p\}\} \quad \text{und} \quad K_2 := K \cup \{\{\neg p\}\}$$

und untersuchen rekursiv ob K_1 erfüllbar ist. Falls wir eine Lösung für K_1 finden, ist dies auch eine Lösung für die ursprüngliche Klausel-Menge K und wir haben unser Ziel erreicht. Andernfalls untersuchen wir rekursiv ob

K_2 erfüllbar ist. Falls wir nun eine Lösung finden, ist dies auch eine Lösung von K und wenn wir für K_2 keine Lösung finden, dann hat auch K keine Lösung. Die rekursive Untersuchung von K_1 bzw. K_2 ist leichter, weil ja wir dort mit den Unit-Klausel $\{p\}$ bzw. $\{\neg p\}$ zunächst Unit-Subsumption und anschließend Unit-Schnitte durchführen können.

4.6.4 Der Algorithmus

Wir können jetzt den Algorithmus von Davis und Putnam skizzieren. Gegeben sei eine Menge K von Klauseln. Gesucht ist dann eine Lösung von K . Wir suchen also eine Belegung \mathcal{I} , so dass gilt:

$$\mathcal{I}(k) = \text{true} \quad \text{für alle } k \in K.$$

Das Verfahren von Davis und Putnam besteht nun aus den folgenden Schritten.

1. Führe alle Unit-Schnitte aus, die mit Klauseln aus K möglich sind und führe zusätzlich alle Unit-Subsumptionen aus.
2. Falls K nun trivial ist, sind wir fertig.
3. Andernfalls wählen wir eine aussagenlogische Variable p , die in K auftritt.

- (a) Jetzt versuchen wir rekursiv die Klausel-Menge

$$K \cup \{\{p\}\}$$

zu lösen. Falls diese gelingt, haben wir eine Lösung von K .

- (b) Andernfalls versuchen wir die Klausel-Menge

$$K \cup \{\{\neg p\}\}$$

zu lösen. Wenn auch dies fehlschlägt, ist K unlösbar, andernfalls haben wir eine Lösung von K .

Für die Implementierung ist es zweckmäßig, die beiden oben definierten Funktionen *unitCut()* und *subsume()* zusammen zu fassen. Wir definieren eine Funktion

$$\text{reduce} : 2^{\mathcal{K}} \times \mathcal{L} \rightarrow 2^{\mathcal{K}}$$

wie folgt:

$$\text{reduce}(K, l) = \{k \setminus \{\bar{l}\} \mid k \in K \wedge \bar{l} \in k\} \cup \{k \in K \mid \bar{l} \notin k \wedge l \notin k\} \cup \{\{l\}\}.$$

Die Menge enthält also einerseits die Ergebnisse von Schnitten mit der Unit-Klausel $\{l\}$ und andererseits nur noch die Klauseln k , die mit l nichts zu tun haben weil weder $l \in k$ noch $\bar{l} \in k$ gilt. Außerdem fügen wir auch noch die Unit-Klausel $\{l\}$ hinzu. Dadurch erreichen wir, dass die beiden Mengen K und $\text{reduce}(K, l)$ logisch äquivalent sind, wenn wir dieses Mengen als Formeln in konjunktiver Normalform interpretieren.

4.6.5 Ein Beispiel

Zur Veranschaulichung demonstrieren wir das Verfahren von Davis und Putnam an einem Beispiel. Die Menge K sei wie folgt definiert:

$$K := \left\{ \{p, q, s\}, \{\neg p, r, \neg t\}, \{r, s\}, \{\neg r, q, \neg p\}, \right. \\ \left. \{\neg s, p\}, \{\neg p, \neg q, s, \neg r\}, \{p, \neg q, s\}, \{\neg r, \neg s\}, \{\neg p, \neg s\} \right\}.$$

Wir zeigen nun mit dem Verfahren von Davis und Putnam, dass K nicht lösbar ist. Da die Menge K keine Unit-Klauseln enthält, ist im ersten Schritt nichts zu tun. Da K nicht trivial ist, sind wir noch nicht fertig. Also gehen wir jetzt zu Schritt 3 und wählen eine aussagenlogische Variable, die in K auftritt. An dieser Stelle ist es sinnvoll eine Variable zu wählen, die in möglichst vielen Klauseln von K auftritt. Wir wählen daher die aussagenlogische Variable p .

1. Zunächst bilden wir jetzt die Menge

$$K_0 := K \cup \{\{p\}\}$$

und versuchen, diese Menge zu lösen. Dazu bilden wir jetzt

$$K_1 := \text{reduce}(K_0, p) = \left\{ \{r, \neg t\}, \{r, s\}, \{\neg r, q\}, \{\neg q, s, \neg r\}, \{\neg r, \neg s\}, \{\neg s\}, \{p\} \right\}.$$

Die Klausel-Menge K_1 enthält die Unit-Klausel $\{\neg s\}$, so dass wir als nächstes mit dieser Klausel reduzieren können:

$$K_2 := \text{reduce}(K_1, \neg s) = \left\{ \{r, \neg t\}, \{r\}, \{\neg r, q\}, \{\neg q, \neg r\}, \{\neg s\}, \{p\} \right\}.$$

Hier haben wir nun die neue Unit-Klausel $\{r\}$, mit der wir als nächstes reduzieren:

$$K_3 := \text{reduce}(K_2, r) = \left\{ \{r\}, \{q\}, \{\neg q\}, \{\neg s\}, \{p\} \right\}$$

Da K_3 die Unit-Klausel $\{q\}$ enthält, reduzieren wir jetzt mit q :

$$K_4 := \text{reduce}(K_3, q) = \left\{ \{r\}, \{q\}, \{\}, \{\neg s\}, \{p\} \right\}.$$

Die Klausel-Menge K_4 enthält die leere Klausel und ist damit unlösbar.

2. Also bilden wir jetzt die Menge

$$K_5 := K \cup \{\{\neg p\}\}$$

und versuchen, diese Menge zu lösen. Dazu bilden wir

$$K_6 = \text{reduce}(K_5, \neg p) = \left\{ \{q, s\}, \{r, s\}, \{\neg s\}, \{\neg q, s\}, \{\neg r, \neg s\}, \{\neg p\} \right\}.$$

Die Menge K_6 enthält die Unit-Klausel $\{\neg s\}$. Wir bilden daher

$$K_7 = \text{reduce}(K_6, \neg s) = \left\{ \{q\}, \{r\}, \{\neg s\}, \{\neg q\}, \{\neg p\} \right\}.$$

Die Menge K_7 enthält die neue Unit-Klausel $\{q\}$, mit der wir als nächstes reduzieren:

$$K_8 = \text{reduce}(K_7, q) = \left\{ \{q\}, \{r\}, \{\neg s\}, \{\}, \{\neg p\} \right\}.$$

Da K_8 die leere Klausel enthält, ist K_8 und damit auch die ursprünglich gegebene Menge K unlösbar.

4.6.6 Implementierung des Algorithmus von Davis und Putnam

Wir zeigen jetzt die Implementierung der Prozedur `davisPutnam`, mit der die Frage, ob eine Menge von Klauseln erfüllbar ist, beantwortet werden kann. Die Implementierung ist in Abbildung 4.9 auf Seite 79 gezeigt. Die Prozedur erhält zwei Argumente: `clauses` und `literals`. `clauses` ist eine Menge von Klauseln und `literals` ist eine Menge von Literalen. Falls die Vereinigung dieser beiden Mengen erfüllbar ist, so liefert der Aufruf `davisPutnam(clauses, literals)` eine Menge von Unit-Klauseln `r`, so dass jede Belegung \mathcal{I} , die alle Unit-Klauseln aus `r` erfüllt, auch die Menge `clauses` erfüllt. Falls die Menge `clauses` nicht erfüllbar ist, liefert der Aufruf `davisPutnam(Clauses, Literals)` als Ergebnis die Menge $\{\{\}\}$ zurück, denn die leere Klausel repräsentiert die unerfüllbare Formel \perp .

Sie fragen sich vielleicht, wozu wir in der Prozedur `davisPutnam` die Menge `literals` brauchen. Der Grund ist, dass wir uns bei den rekursiven Aufrufen merken müssen, welche Literale wir schon benutzt haben. Diese Literale sammeln wir in der Menge `literals`.

Die in Abbildung 4.9 gezeigte Implementierung funktioniert wie folgt:

1. In Zeile 2 reduzieren wir mit Hilfe der Methode `saturate` solange wie möglich die gegebene Klausel-Menge `clauses` mit Hilfe von Unit-Schnitten und entfernen alle Klauseln die durch Unit-Klauseln subsumiert werden.

2. Anschließend testen wir in Zeile 3, ob die so vereinfachte Klausel-Menge die leere Klausel enthält und geben in diesem Fall als Ergebnis die Menge $\{\{\}\}$ zurück.
3. Dann testen wir in Zeile 6, ob bereits alle Klauseln c aus der Menge **clauses** Unit-Klauseln sind. Wenn dies so ist, dann ist die Menge **clauses** trivial und wir geben diese Menge als Ergebnis zurück.
4. Andernfalls wählen wir in Zeile 9 ein Literal l aus der Menge **clauses**, dass wir noch nicht benutzt haben. Wir untersuchen dann in Zeile 10 rekursiv, ob die Menge

$$\text{clauses} \cup \{\{1\}\}$$

lösbar ist. Dabei gibt es zwei Fälle:

- (a) Falls diese Menge lösbar ist, geben wir die Lösung dieser Menge als Ergebnis zurück.
- (b) Sonst prüfen wir rekursiv, ob die Menge

$$\text{clauses} \cup \{\{\neg 1\}\}$$

lösbar ist.

```

1  davisPutnam := procedure(clauses, literals) {
2      clauses := saturate(clauses);
3      if ({ } in clauses) {
4          return { { } };
5      }
6      if (forall (c in clauses | #c == 1)) {
7          return clauses;
8      }
9      l := selectLiteral(clauses, literals);
10     notL := negateLiteral(l);
11     r := davisPutnam(clauses + { {l} }, literals + { l, notL });
12     if (r != { { } }) {
13         return r;
14     }
15     return davisPutnam(clauses + { {notL} }, literals + { l, notL });
16 };

```

Abbildung 4.9: Die Prozedur **davisPutnam**.

Wir diskutieren nun die Hilfsprozeduren, die bei der Implementierung der Prozedur **davisPutnam** verwendet wurden. Als erstes besprechen wir die Funktion **saturate**. Diese Prozedur erhält eine Menge s von Klauseln als Eingabe und führt alle möglichen Unit-Schnitte und Unit-Subsumptionen durch. Die Prozedur **saturate** ist in Abbildung 4.10 auf Seite 80 gezeigt.

Die Implementierung von **saturate** funktioniert wie folgt:

1. Zunächst berechnen wir in Zeile 2 die Menge **units** aller Unit-Klauseln.
2. Dann initialisieren wir in Zeile 3 die Menge **used** als die leere Menge. In dieser Menge merken wir uns, welche Unit-Klauseln wir schon für Unit-Schnitte und Subsumptionen benutzt haben.
3. Solange die Menge **units** der Unit-Klauseln nicht leer ist, wählen wir in Zeile 5 eine beliebige Unit-Klausel **unit** aus.
4. In Zeile 6 fügen wir die Klausel **unit** zu der Menge **used** der benutzten Klausel hinzu.
5. In Zeile 7 extrahieren mit **arb** das Literal l der Klausel **unit**.

```

1  saturate := procedure(s) {
2      units := { k in s | #k == 1 };
3      used := {};
4      while (units != {}) {
5          unit := arb(units);
6          used := used + { unit };
7          l := arb(unit);
8          s := reduce(s, l);
9          units := { k in s | #k == 1 } - used;
10     }
11     return s;
12 };

```

Abbildung 4.10: Die Prozedur **saturate**.

6. In Zeile 8 wird die eigentliche Arbeit durch einen Aufruf der Prozedur **reduce** geleistet.
7. Dabei können jetzt neue Unit-Klauseln entstehen, die wir in Zeile 9 aufsammeln. Wir sammeln dort aber nur die Unit-Klauseln auf, die wir noch nicht benutzt haben.
8. Die Schleife in den Zeilen 4 – 10 wird nun solange durchlaufen, wie wir Unit-Klauseln finden, die wir noch nicht benutzt haben.
9. Am Ende geben wir die verbliebende Klauselmenge als Ergebnis zurück.

Die dabei verwendete Prozedur **reduce()** ist in Abbildung 4.11 gezeigt. Im vorigen Abschnitt hatten wir die Funktion $reduce(K, l)$, die eine Klausel-Menge K mit Hilfe des Literals l reduziert, als

$$reduce(K, l) = \{ k \setminus \{\bar{l}\} \mid k \in K \wedge \bar{l} \in k \} \cup \{ k \in K \mid \bar{l} \notin k \wedge l \notin k \} \cup \{\{l\}\}$$

definiert. Die Implementierung setzt diese Definition unmittelbar um.

```

1  reduce := procedure(s, l) {
2      notL := negateLiteral(l);
3      return { k - { notL } : k in s | notL in k }
4              + { k in s | !(notL in k) && !(l in k) }
5              + { {l} };
6  };

```

Abbildung 4.11: Die Prozedur **reduce**.

Die Implementierung des Algorithmus von Davis und Putnam benutzt außer den bisher diskutierten Prozeduren noch zwei weitere Hilfsprozeduren, deren Implementierung in Abbildung 4.12 auf Seite 81 gezeigt wird.

1. Die Prozedur **selectLiteral** wählt ein beliebiges Literal aus einer gegebenen Menge s von Klauseln aus, das außerdem nicht in der Menge **forbidden** von Literalen vorkommen darf, die bereits benutzt worden sind. Dazu werden alle Klauseln, die ja Mengen von Literalen sind, vereinigt. Von dieser Menge wird dann die Menge der bereits benutzten Literalen abgezogen und aus der resultierenden Menge wird mit Hilfe der Funktion **arb()** ein Literal ausgewählt.
2. Die Prozedur **negateLiteral** bildet die Negation \bar{l} eines gegebenen Literals l .

Die oben dargestellte Version des Verfahrens von Davis und Putnam lässt sich in vielerlei Hinsicht verbessern. Aus Zeitgründen können wir auf solche Verbesserungen leider nicht weiter eingehen. Der interessierte Leser sei

```

1  selectLiteral := procedure(s, forbidden) {
2      return arb(+/ s - forbidden);
3  };
4  negateLiteral := procedure(l) {
5      match (l) {
6          case !p : return p;
7          case p : return !p;
8      }
9  };

```

Abbildung 4.12: Die Prozeduren `select` und `negateLiteral`.

hier auf [MMZ⁺01] verwiesen.

Chaff: Engineering an Efficient SAT Solver

von M. Moskewicz, C. Madigan, Y. Zhao, L. Zhang, S. Malik

4.7 Das 8-Damen-Problem

In diesem Abschnitt zeigen wir, wie bestimmte kombinatorische Problem in aussagenlogische Probleme umformuliert werden können. Diese können dann anschließend mit dem Algorithmus von Davis und Putnam bzw. mit Verbesserungen dieses Algorithmus gelöst werden. Als konkretes Beispiel betrachten wir das 8-Damen-Problem. Dabei geht es darum, 8 Damen so auf einem Schach-Brett aufzustellen, dass keine Dame eine andere Dame schlagen kann. Beim Schach-Spiel kann eine Dame dann eine andere Figur schlagen, wenn diese Figur entweder

- in derselben Zeile,
- in derselben Spalte, oder
- in derselben Diagonale

wie die Dame steht. Abbildung 4.13 auf Seite 82 zeigt ein Schachbrett, in dem sich in der dritten Zeile in der vierten Spalte eine Dame befindet. Diese Dame kann auf alle die Felder ziehen, die mit Pfeilen markierte sind, und kann damit Figuren, die sich auf diesen Feldern befinden, schlagen.

Als erstes überlegen wir uns, wie wir ein Schach-Brett mit den darauf positionierten Damen aussagenlogisch repräsentieren können. Eine Möglichkeit besteht darin, für jedes Feld eine aussagenlogische Variable einzuführen. Diese Variable drückt aus, dass auf dem entsprechenden Feld eine Dame steht. Wir ordnen diesen Variablen wie folgt Namen zu: Die Variable, die das j -te Feld in der i -ten Zeile bezeichnet, stellen wir durch den Term

$$\text{Var}(i, j) \quad \text{mit } i, j \in \{1, \dots, 8\}$$

dar. Wir nummerieren die Zeilen dabei von oben beginnend von 1 bis 8 durch, während die Spalten von links nach rechts numeriert werden. Abbildung 4.14 auf Seite 83 zeigt die Zuordnung der Variablen zu den Feldern.

Als nächstes überlegen wir uns, wie wir die einzelnen Bedingungen des 8-Damen-Problems als aussagenlogische Formeln kodieren können. Letztlich lassen sich alle Aussagen der Form

- “in einer Zeile steht höchstens eine Dame”,
- “in einer Spalte steht höchstens eine Dame”, oder
- “in einer Diagonale steht höchstens eine Dame”

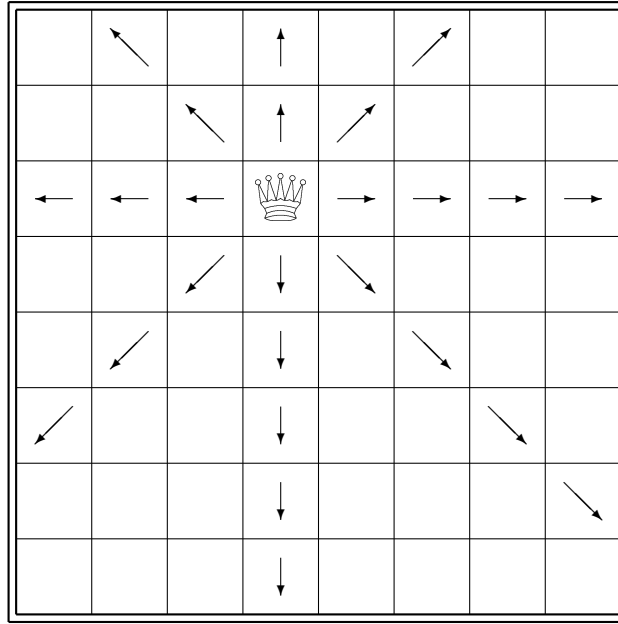


Abbildung 4.13: Das 8-Damen-Problem.

auf dasselbe Grundmuster zurückführen: Ist eine Menge von aussagenlogischen Variablen

$$V = \{x_1, \dots, x_n\}$$

gegeben, so brauchen wir eine Formel die aussagt, dass **höchstens** eine der Variablen aus V den Wert **true** hat. Das ist aber gleichbedeutend damit, dass für jedes Paar $x_i, x_j \in V$ mit $x_i \neq x_j$ die folgende Formel gilt:

$$\neg(x_i \wedge x_j).$$

Diese Formel drückt aus, dass die Variablen x_i und x_j nicht gleichzeitig den Wert **true** annehmen. Nach den DeMorgan'schen Gesetzen gilt

$$\neg(x_i \wedge x_j) \leftrightarrow \neg x_i \vee \neg x_j$$

und die Klausel auf der rechten Seite dieser Äquivalenz schreibt sich in Mengen-Schreibweise als

$$\{\neg x_i, \neg x_j\}.$$

Die Formel, die für eine Variablen-Menge V ausdrückt, dass keine zwei verschiedenen Variablen gleichzeitig gesetzt sind, kann daher als Klausel-Menge als

$$\{ \{ \neg p, \neg q \} \mid p \in V \wedge q \in V \wedge p \neq q \}$$

geschrieben werden. Wir setzen diese Überlegungen in eine SETLX-Prozedur um. Die in Abbildung 4.15 gezeigte Prozedur `atMostOne()` bekommt als Eingabe eine Menge V von aussagenlogischen Variablen. Der Aufruf `atMostOne(V)` berechnet eine Menge von Klauseln. Diese Klauseln sind genau dann wahr, wenn höchstens eine der Variablen aus V den Wert **true** hat.

Mit Hilfe der Prozedur `atMostOne` können wir nun die Prozedur `atMostOneInRow` implementieren. Der Aufruf

$$\text{atMostOneInRow}(\text{row}, n)$$

berechnet für eine gegebene Zeile `row` bei einer Brettgröße von n eine Formel, die ausdrückt, dass in der Zeile `row` höchstens eine Dame steht. Abbildung 4.16 zeigt die Prozedur `atMostOneInRow()`: Wir sammeln alle Variablen der durch `row` spezifizierten Zeile in der Menge

$$\{ \text{Var}(\text{row}, j) \mid j \in \{1, \dots, n\} \}$$

Var(1,1)	Var(1,2)	Var(1,3)	Var(1,4)	Var(1,5)	Var(1,6)	Var(1,7)	Var(1,8)
Var(2,1)	Var(2,2)	Var(2,3)	Var(2,4)	Var(2,5)	Var(2,6)	Var(2,7)	Var(2,8)
Var(3,1)	Var(3,2)	Var(3,3)	Var(3,4)	Var(3,5)	Var(3,6)	Var(3,7)	Var(3,8)
Var(4,1)	Var(4,2)	Var(4,3)	Var(4,4)	Var(4,5)	Var(4,6)	Var(4,7)	Var(4,8)
Var(5,1)	Var(5,2)	Var(5,3)	Var(5,4)	Var(5,5)	Var(5,6)	Var(5,7)	Var(5,8)
Var(6,1)	Var(6,2)	Var(6,3)	Var(6,4)	Var(6,5)	Var(6,6)	Var(6,7)	Var(6,8)
Var(7,1)	Var(7,2)	Var(7,3)	Var(7,4)	Var(7,5)	Var(7,6)	Var(7,7)	Var(7,8)
Var(8,1)	Var(8,2)	Var(8,3)	Var(8,4)	Var(8,5)	Var(8,6)	Var(8,7)	Var(8,8)

Abbildung 4.14: Zuordnung der Variablen.

```

1  atMostOne := procedure(v) {
2      return { { !p, !q } : p in v, q in v | p != q };
3  };

```

Abbildung 4.15: Die Prozedur `atMostOne`.

auf und rufen mit dieser Menge die Hilfs-Prozedur `atMostOne()` auf, die das Ergebnis als Menge von Klauseln liefert.

Als nächstes berechnen wir eine Formel die aussagt, dass mindestens eine Dame in einer gegebenen Spalte steht. Für die erste Spalte hätte diese Formel die Form

$$\text{Var}(1,1) \vee \text{Var}(2,1) \vee \text{Var}(3,1) \vee \text{Var}(4,1) \vee \text{Var}(5,1) \vee \text{Var}(6,1) \vee \text{Var}(7,1) \vee \text{Var}(8,1)$$

```

1  atMostOneInRow := procedure(row, n) {
2      return atMostOne({ Var(row, j) : j in [1 .. n] });
3  };

```

Abbildung 4.16: Die Prozedur `atMostOneInRow`.

und wenn allgemein eine Spalte c mit $c \in \{1, \dots, 8\}$ gegeben ist, lautet die Formel

$$\text{Var}(1, c) \vee \text{Var}(2, c) \vee \text{Var}(3, c) \vee \text{Var}(4, c) \vee \text{Var}(5, c) \vee \text{Var}(6, c) \vee \text{Var}(7, c) \vee \text{Var}(8, c).$$

Schreiben wir diese Formel in der Mengenschreibweise als Menge von Klauseln, so erhalten wir

$$\{\{\text{Var}(1, c), \text{Var}(2, c), \text{Var}(3, c), \text{Var}(4, c), \text{Var}(5, c), \text{Var}(6, c), \text{Var}(7, c), \text{Var}(8, c)\}\}.$$

Abbildung 4.17 zeigt eine SETLX-Prozedur, die für eine gegebene Spalte `column` die entsprechende Klausel-Menge berechnet. Der Schritt, von einer einzelnen Klausel zu einer Menge von Klauseln überzugehen ist notwendig, da unsere Implementierung des Algorithmus von Davis und Putnam ja mit einer Menge von Klauseln arbeitet.

```

1  oneInColumn := procedure(column, n) {
2      return { { Var(row, column) : row in { 1 .. n } } };
3  };

```

Abbildung 4.17: Die Prozedur `oneInColumn`.

An dieser Stelle erwarten Sie vielleicht, dass wir als noch Formeln angeben die ausdrücken, dass in einer gegebenen Spalte höchstens eine Dame steht und dass in jeder Reihe mindestens eine Dame steht. Solche Formeln sind aber unnötig, denn wenn wir wissen, dass in jeder Spalte mindestens eine Dame steht, so wissen wir bereits, dass auf dem Brett mindestens 8 Damen stehen. Wenn wir nun zusätzlich wissen, dass in jeder Zeile höchstens eine Dame steht, so ist automatisch klar, dass in jeder Zeile genau eine Dame stehen muss, denn sonst kommen wir insgesamt nicht auf 8 Damen. Weiter folgt aus der Tatsache, dass in jeder Spalte eine Dame steht und daraus, dass es insgesamt nicht mehr als 8 Damen sind, dass in jeder Spalte höchstens eine Dame stehen kann.

Als nächstes überlegen wir uns, wie wir die Variablen, die auf derselben Diagonale stehen, charakterisieren können. Es gibt grundsätzlich zwei verschiedene Arten von Diagonalen: absteigende Diagonalen und aufsteigende Diagonalen. Wir betrachten zunächst die aufsteigenden Diagonalen. Die längste aufsteigende Diagonale, wir sagen dazu auch *Hauptdiagonale*, besteht aus den Variablen

$$\text{Var}(8, 1), \text{Var}(7, 2), \text{Var}(6, 3), \text{Var}(5, 4), \text{Var}(4, 5), \text{Var}(3, 6), \text{Var}(2, 7), \text{Var}(1, 8).$$

Die Indizes i und j der Variablen $\text{Var}(i, j)$ erfüllen offenbar die Gleichung

$$i + j = 9.$$

Allgemein erfüllen die Indizes der Variablen einer aufsteigenden Diagonale die Gleichung

$$i + j = k,$$

wobei k einen Wert aus der Menge $\{3, \dots, 15\}$ annimmt. Diesen Wert k geben wir nun als Argument bei der Prozedur `atMostOneInUpperDiagonal` mit. Diese Prozedur ist in Abbildung 4.18 gezeigt.

Um zu sehen, wie die Variablen einer fallenden Diagonale charakterisiert werden können, betrachten wir die fallende Hauptdiagonale, die aus den Variablen

$$\text{Var}(1, 1), \text{Var}(2, 2), \text{Var}(3, 3), \text{Var}(4, 4), \text{Var}(5, 5), \text{Var}(6, 6), \text{Var}(7, 7), \text{Var}(8, 8)$$

besteht. Die Indizes i und j dieser Variablen erfüllen offenbar die Gleichung

$$i - j = 0.$$

```

1  atMostOneInUpperDiagonal := procedure(k, n) {
2      s := { Var(r, c) : c in [1..n], r in [1..n] | r + c == k };
3      return atMostOne(s);
4  };

```

Abbildung 4.18: Die Prozedur `atMostOneInUpperDiagonal`.

Allgemein erfüllen die Indizes der Variablen einer absteigenden Diagonale die Gleichung

$$i - j = k,$$

wobei k einen Wert aus der Menge $\{-6, \dots, 6\}$ annimmt. Diesen Wert k geben wir nun als Argument bei der Prozedur `atMostOneInLowerDiagonal` mit. Diese Prozedur ist in [Abbildung 4.19](#) gezeigt.

```

1  atMostOneInLowerDiagonal := procedure(k, n) {
2      s := { Var(r, c) : c in [1..n], r in [1..n] | r - c == k };
3      return atMostOne(s);
4  };

```

Abbildung 4.19: Die Prozedur `atMostOneInLowerDiagonal`.

Jetzt sind wir in der Lage, unsere Ergebnisse zusammen zu fassen: Wir können eine Menge von Klauseln konstruieren, die das 8-Damen-Problem vollständig beschreibt. [Abbildung 4.20](#) zeigt die Implementierung der Prozedur `allClauses`. Der Aufruf

`allClauses(n)`

rechnet für ein Schach-Brett der Größe n eine Menge von Klauseln aus, die genau dann erfüllt sind, wenn auf dem Schach-Brett

1. in jeder Zeile höchstens eine Dame steht (Zeile 2),
2. in jeder absteigenden Diagonale höchstens eine Dame steht (Zeile 3),
3. in jeder aufsteigenden Diagonale höchstens eine Dame steht (Zeile 4) und
4. in jeder Spalte mindestens eine Dame steht (Zeile 5).

Die Ausdrücke in den einzelnen Zeilen liefern Mengen, deren Elemente Klausel-Mengen sind. Was wir als Ergebnis brauchen ist aber eine Klausel-Menge und keine Menge von Klausel-Mengen. Daher bilden wir mit dem Operator “+” die Vereinigung dieser Mengen.

```

1  allClauses := procedure(n) {
2      return  +/ { atMostOneInRow(row, n)           : row in {1..n}           }
3              + +/ { atMostOneInLowerDiagonal(k, n) : k in {-(n-2) .. n-2} }
4              + +/ { atMostOneInUpperDiagonal(k, n) : k in {3 .. 2*n - 1} }
5              + +/ { oneInColumn(column, n)         : column in {1 .. n}     };
6  };

```

Abbildung 4.20: Die Prozedur `allClauses`.

Als letztes zeigen wir in [Abbildung 4.21](#) die Prozedur `solve`, mit der wir das 8-Damen-Problem lösen können. Hierbei ist `printBoard()` eine Prozedur, welche die Lösung in lesbarere Form als Schachbrett ausdrückt. Das

funktioniert allerdings nur, wenn ein Font verwendet wird, bei dem alle Zeichen die selbe Breite haben. Diese Prozedur ist der Vollständigkeit halber in Abbildung 4.22 gezeigt, wir wollen die Implementierung aber nicht weiter diskutieren. Das vollständige Programm finden Sie auf meiner Webseite unter dem Namen `queens.stlx`.

```

1  solve := procedure(n) {
2      clauses := allClauses(n);
3      solution := davisPutnam(clauses, {});
4      if (solution != { {} }) {
5          printBoard(solution, n);
6      } else {
7          print("The problem is not solvable for " + numberQueens + " queens!");
8          print("Try to increase the number of queens.");
9      }
10 };

```

Abbildung 4.21: Die Prozedur `solve`.

```

1  printBoard := procedure(i, n) {
2      if (i == { {} }) {
3          return;
4      }
5      print( "          " + ((8*n+1) * "-") );
6      for (row in [1..n]) {
7          line := "          |";
8          for (col in [1..n]) {
9              line += "          |";
10             }
11             print(line);
12             line := "          |";
13             for (col in [1..n]) {
14                 if ({ Var(row, col) } in i) {
15                     line += "    Q    |";
16                 } else {
17                     line += "          |";
18                 }
19             }
20             print(line);
21             line := "          |";
22             for (col in [1..n]) {
23                 line += "          |";
24             }
25             print(line);
26             print( "          " + ((8*n+1) * "-") );
27         }
28     };

```

Abbildung 4.22: Die Prozedur `printBoard()`.

Die durch den Aufruf `davisPutnam(Clauses, {})` berechnete Menge `solution` enthält für jede der Variablen $\text{Var}(i, j)$ entweder die Unit-Klausel $\{\text{Var}(i, j)\}$ (falls auf diesem Feld eine Dame steht) oder aber die Unit-Klausel $\{\neg \text{Var}(i, j)\}$ (falls das Feld leer bleibt). Eine graphische Darstellung des durch die berechnete Belegung dargestellten Schach-Bretts sehen Sie in Abbildung 4.23.

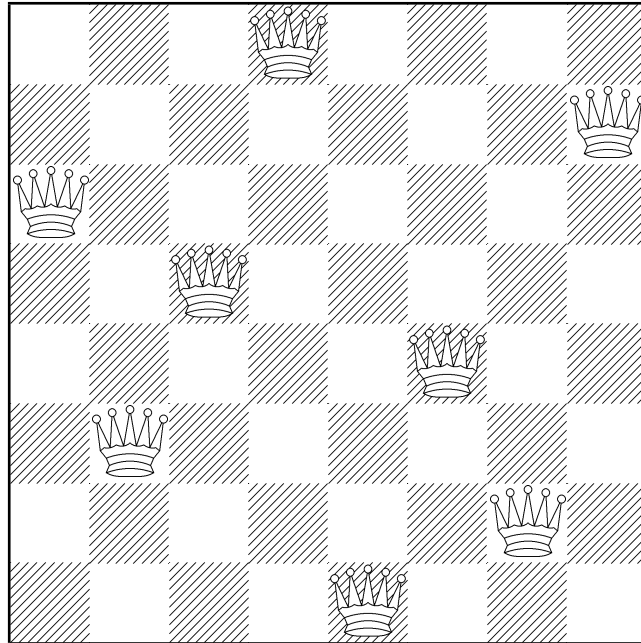


Abbildung 4.23: Eine Lösung des 8-Damen-Problems.

Das 8-Damen-Problem ist natürlich nur eine spielerische Anwendung der Aussagen-Logik. Trotzdem zeigt es die Leistungsfähigkeit des Algorithmus von Davis und Putnam sehr gut, denn die Menge der Klauseln, die von der Prozedur `allClauses` berechnet wird, füllt unformatiert fünf Bildschirm-Seiten, falls diese eine Breite von 80 Zeichen haben. In dieser Klausel-Menge kommen 64 verschiedene Variablen vor. Der Algorithmus von Davis und Putnam benötigt zur Berechnung einer Belegung, die diese Klauseln erfüllt, auf meinem iMac weniger als fünf Sekunden.

In der Praxis gibt es viele Probleme, die sich in ganz ähnlicher Weise auf die Lösung einer Menge von Klauseln zurückführen lassen. Dazu gehört zum Beispiel das Problem, einen Stundenplan zu erstellen, der gewissen Nebenbedingungen genügt. Verallgemeinerungen des Stundenplan-Problems werden in der Literatur als *Scheduling-Problemen* bezeichnet. Die effiziente Lösung solcher Probleme ist Gegenstand der aktuellen Forschung.

Kapitel 5

Prädikatenlogik

In der Aussagenlogik haben wir die Verknüpfung von elementaren Aussagen mit Junktoren untersucht. Die Prädikatenlogik untersucht zusätzlich auch die Struktur der Aussagen. Dazu werden in der Prädikatenlogik die folgenden zusätzlichen Begriffe eingeführt:

1. Als Bezeichnungen für Objekte werden *Terme* verwendet.
2. Diese Terme werden aus *Variablen* und *Funktions-Zeichen* zusammengesetzt:

$$\text{vater}(x), \quad \text{mutter}(\text{isaac}), \quad x + 7, \quad \dots$$

3. Verschiedene Objekte werden durch *Prädikats-Zeichen* in Relation gesetzt:

$$\text{istBruder}(\text{albert}, \text{vater}(\text{bruno})), \quad x + 7 < x \cdot 7, \quad n \in \mathbb{N}, \quad \dots$$

Die dabei entstehenden Formeln werden als *atomare* Formeln bezeichnet.

4. Atomare Formeln lassen sich durch aussagenlogische Junktoren verknüpfen:

$$x > 1 \rightarrow x + 7 < x \cdot 7$$

5. Schließlich werden *Quantoren* eingeführt, um zwischen *existentiell* und *universell* quantifizierten Variablen unterscheiden zu können:

$$\forall x \in \mathbb{R} : \exists n \in \mathbb{N} : x < n$$

Wir werden im nächsten Abschnitt die Syntax der prädikatenlogischen Formeln festlegen und uns dann im darauf folgenden Abschnitt mit der Semantik dieser Formeln beschäftigen.

5.1 Syntax der Prädikatenlogik

Zunächst definieren wir den Begriff der *Signatur*. Inhaltlich ist das nichts anderes als eine strukturierte Zusammenfassung von Variablen, Funktions- und Prädikats-Zeichen zusammen mit einer Spezifikation der Stelligkeit dieser Zeichen.

Definition 25 (Signatur) Eine *Signatur* ist ein 4-Tupel

$$\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle,$$

für das Folgendes gilt:

1. \mathcal{V} ist die Menge der Variablen.
2. \mathcal{F} ist die Menge der Funktions-Zeichen.
3. \mathcal{P} ist die Menge der Prädikats-Zeichen.
4. $arity$ ist eine Funktion, die jedem Funktions- und jedem Prädikats-Zeichen seine *Stelligkeit* zuordnet:

$$arity : \mathcal{F} \cup \mathcal{P} \rightarrow \mathbb{N}.$$

Wir sagen, dass das Funktions- oder Prädikats-Zeichen f ein n -stelliges Zeichen ist, falls $arity(f) = n$ gilt.

5. Da wir in der Lage sein müssen, Variablen, Funktions- und Prädikats-Zeichen unterscheiden zu können, vereinbaren wir, dass die Mengen \mathcal{V} , \mathcal{F} und \mathcal{P} paarweise disjunkt sein müssen:

$$\mathcal{V} \cap \mathcal{F} = \{\}, \quad \mathcal{V} \cap \mathcal{P} = \{\}, \quad \text{und} \quad \mathcal{F} \cap \mathcal{P} = \{\}.$$

Als Bezeichner für Objekte verwenden wir Ausdrücke, die aus Variablen und Funktions-Zeichen aufgebaut sind. Solche Ausdrücke nennen wir *Terme*. Formal werden diese wie folgt definiert.

Definition 26 (Terme) Ist $\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, arity \rangle$ eine Signatur, so definieren wir die Menge der Σ -Terme \mathcal{T}_Σ induktiv:

1. Für jede Variable $x \in \mathcal{V}$ gilt $x \in \mathcal{T}_\Sigma$.
2. Ist $f \in \mathcal{F}$ ein n -stelliges Funktions-Zeichen und sind $t_1, \dots, t_n \in \mathcal{T}_\Sigma$, so gilt auch

$$f(t_1, \dots, t_n) \in \mathcal{T}_\Sigma.$$

Falls $c \in \mathcal{F}$ ein 0-stelliges Funktions-Zeichen ist, lassen wir auch die Schreibweise c anstelle von $c()$ zu. In diesem Fall nennen wir c eine *Konstante*. \square

Beispiel: Es sei

1. $\mathcal{V} := \{x, y, z\}$ die Menge der Variablen,
2. $\mathcal{F} := \{0, 1, +, -, \cdot\}$ die Menge der Funktions-Zeichen,
3. $\mathcal{P} := \{=, \leq\}$ die Menge der Prädikats-Zeichen,
4. $arity := \{\langle 0, 0 \rangle, \langle 1, 0 \rangle, \langle +, 2 \rangle, \langle -, 2 \rangle, \langle \cdot, 2 \rangle, \langle =, 2 \rangle, \langle \leq, 2 \rangle\}$,
gibt die Stelligkeit der Funktions- und Prädikats-Zeichen an und
5. $\Sigma_{arith} := \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, arity \rangle$ sei eine Signatur.

Dann können wir wie folgt Σ_{arith} -Terme konstruieren:

1. $x, y, z \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$,
denn alle Variablen sind auch Σ_{arith} -Terme.
2. $0, 1 \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$,
denn 0 und 1 sind 0-stellige Funktions-Zeichen.
3. $+(0, x) \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$,
denn es gilt $0 \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$, $x \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$ und $+$ ist ein 2-stelliges Funktions-Zeichen.
4. $\cdot(+(0, x), 1) \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$,
denn $+(0, x) \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$, $1 \in \mathcal{T}_{\Sigma_{arith}}$ und \cdot ist ein 2-stelliges Funktions-Zeichen.

Als nächstes definieren wir den Begriff der *atomaren Formeln*. Darunter verstehen wir solche Formeln, die man nicht in kleinere Formeln zerlegen kann, atomare Formeln enthalten also weder Junktoren noch Quantoren.

Definition 27 (Atomare Formeln) Gegeben sei eine Signatur $\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$. Die Menge der atomaren Σ -Formeln \mathcal{A}_Σ wird wie folgt definiert: Ist $p \in \mathcal{P}$ ein n -stelliges Prädikats-Zeichen und sind n Σ -Terme t_1, \dots, t_n gegeben, so ist $p(t_1, \dots, t_n)$ eine atomare Σ -Formel:

$$p(t_1, \dots, t_n) \in \mathcal{A}_\Sigma.$$

Falls p ein 0-stelliges Prädikats-Zeichen ist, dann schreiben wir auch p anstelle von $p()$. In diesem Fall nennen wir p eine *Aussage-Variable*. \square

Setzen wir das obige Beispiel fort, so können wir sehen, dass

$$=(*((0, x), 1), 0)$$

eine atomare Σ_{arith} -Formel ist. Beachten Sie, dass wir bisher noch nichts über den Wahrheitswert von solchen Formeln ausgesagt haben. Die Frage, wann eine Formel als wahr oder falsch gelten soll, wird erst im nächsten Abschnitt untersucht.

Bei der Definition der prädikatenlogischen Formeln ist es notwendig, zwischen sogenannten *gebundenen* und *freien* Variablen zu unterscheiden. Wir führen diese Begriffe zunächst informal mit Hilfe eines Beispiels aus der Analysis ein. Wir betrachten die folgende Identität:

$$\int_0^x y \cdot t \, dt = \frac{1}{2} x^2 \cdot y$$

In dieser Gleichung treten die Variablen x und y *frei* auf, während die Variable t durch das Integral *gebunden* wird. Damit meinen wir folgendes: Wir können in dieser Gleichung für x und y beliebige Werte einsetzen, ohne dass sich an der Gültigkeit der Formel etwas ändert. Setzen wir zum Beispiel für x den Wert 2 ein, so erhalten wir

$$\int_0^2 y \cdot t \, dt = \frac{1}{2} 2^2 \cdot y$$

und diese Identität ist ebenfalls gültig. Demgegenüber macht es keinen Sinn, wenn wir für die gebundene Variable t eine Zahl einsetzen würden. Die linke Seite der entstehenden Gleichung wäre einfach undefiniert. Wir können für t höchstens eine andere Variable einsetzen. Ersetzen wir die Variable t beispielsweise durch u , so erhalten wir

$$\int_0^x y \cdot u \, du = \frac{1}{2} x^2 \cdot y$$

und das ist dieselbe Aussage wie oben. Das funktioniert allerdings nicht mit jeder Variablen. Setzen wir für t die Variable y ein, so erhalten wir

$$\int_0^x y \cdot y \, dy = \frac{1}{2} x^2 \cdot y.$$

Diese Aussage ist aber falsch! Das Problem liegt darin, dass bei der Ersetzung von t durch y die vorher freie Variable y gebunden wurde.

Ein ähnliches Problem erhalten wir, wenn wir für y beliebige Terme einsetzen. Solange diese Terme die Variable t nicht enthalten, geht alles gut. Setzen wir beispielsweise für y den Term x^2 ein, so erhalten wir

$$\int_0^x x^2 \cdot t \, dt = \frac{1}{2} x^2 \cdot x^2$$

und diese Formel ist gültig. Setzen wir allerdings für y den Term t^2 ein, so erhalten wir

$$\int_0^x t^2 \cdot t \, dt = \frac{1}{2} x^2 \cdot t^2$$

und diese Formel ist nicht mehr gültig.

In der Prädikatenlogik binden die Quantoren “ \forall ” (*für alle*) und “ \exists ” (*es gibt*) Variablen in ähnlicher Weise, wie der Integral-Operator “ $\int \cdot dt$ ” in der Analysis Variablen bindet. Die oben gemachten Ausführungen zeigen, dass es zwei verschiedene Arten von Variable gibt: *freie Variable* und *gebundene Variable*. Um diese Begriffe präzisieren zu können, definieren wir zunächst für einen Σ -Term t die Menge der in t enthaltenen Variablen.

Definition 28 ($\text{Var}(t)$) Ist t ein Σ -Term, mit $\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$, so definieren wir die Menge $\text{Var}(t)$ der Variablen, die in t auftreten, durch Induktion nach dem Aufbau des Terms:

1. $\text{Var}(x) := \{x\}$ für alle $x \in \mathcal{V}$,
2. $\text{Var}(f(t_1, \dots, t_n)) := \text{Var}(t_1) \cup \dots \cup \text{Var}(t_n)$. □

Definition 29 (Σ -Formel, gebundene und freie Variablen)

Es sei $\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$ eine Signatur. Die Menge der Σ -Formeln bezeichnen wir mit \mathbb{F}_Σ . Wir definieren diese Menge induktiv. Gleichzeitig definieren wir für jede Formel $F \in \mathbb{F}_\Sigma$ die Menge $BV(F)$ der in F *gebunden* auftretenden Variablen und die Menge $FV(F)$ der in F *frei* auftretenden Variablen.

1. Es gilt $\perp \in \mathbb{F}_\Sigma$ und $\top \in \mathbb{F}_\Sigma$ und wir definieren

$$FV(\perp) := FV(\top) := BV(\perp) := BV(\top) := \{\}.$$
2. Ist $F = p(t_1, \dots, t_n)$ eine atomare Σ -Formel, so gilt $F \in \mathbb{F}_\Sigma$. Weiter definieren wir:
 - (a) $FV(p(t_1, \dots, t_n)) := \text{Var}(t_1) \cup \dots \cup \text{Var}(t_n)$.
 - (b) $BV(p(t_1, \dots, t_n)) := \{\}$.
3. Ist $F \in \mathbb{F}_\Sigma$, so gilt $\neg F \in \mathbb{F}_\Sigma$. Weiter definieren wir:
 - (a) $FV(\neg F) := FV(F)$.
 - (b) $BV(\neg F) := BV(F)$.

4. Sind $F, G \in \mathbb{F}_\Sigma$ und gilt außerdem

$$FV(F) \cap BV(G) = \{\} \quad \text{und} \quad FV(G) \cap BV(F) = \{\},$$

so gilt auch

- (a) $(F \wedge G) \in \mathbb{F}_\Sigma$,
- (b) $(F \vee G) \in \mathbb{F}_\Sigma$,
- (c) $(F \rightarrow G) \in \mathbb{F}_\Sigma$,
- (d) $(F \leftrightarrow G) \in \mathbb{F}_\Sigma$.

Weiter definieren wir für alle Junktoren $\odot \in \{\wedge, \vee, \rightarrow, \leftrightarrow\}$:

- (a) $FV(F \odot G) := FV(F) \cup FV(G)$.
- (b) $BV(F \odot G) := BV(F) \cup BV(G)$.

5. Sei $x \in \mathcal{V}$ und $F \in \mathbb{F}_\Sigma$ mit $x \notin BV(F)$. Dann gilt:

- (a) $(\forall x: F) \in \mathbb{F}_\Sigma$.
- (b) $(\exists x: F) \in \mathbb{F}_\Sigma$.

Weiter definieren wir

- (a) $FV((\forall x: F)) := FV((\exists x: F)) := FV(F) \setminus \{x\}$.
- (b) $BV((\forall x: F)) := BV((\exists x: F)) := BV(F) \cup \{x\}$.

Ist die Signatur Σ aus dem Zusammenhang klar oder aber unwichtig, so schreiben wir auch \mathbb{F} statt \mathbb{F}_Σ und sprechen dann einfach von Formeln statt von Σ -Formeln. □

Bei der oben gegebenen Definition haben wir darauf geachtet, dass eine Variable nicht gleichzeitig frei und gebunden in einer Formel auftreten kann, denn durch eine leichte Induktion nach dem Aufbau der Formeln lässt sich zeigen, dass für alle $F \in \mathbb{F}_\Sigma$ folgendes gilt:

$$FV(F) \cap BV(F) = \{\}.$$

Beispiel: Setzen wir das oben begonnene Beispiel fort, so sehen wir, dass

$$(\exists x: \leq (+ (y, x), y))$$

eine Formel aus $\mathbb{F}_{\Sigma_{\text{arith}}}$ ist. Die Menge der gebundenen Variablen ist $\{x\}$, die Menge der freien Variablen ist $\{y\}$.

Wenn wir Formeln immer in dieser Form anschreiben würden, dann würde die Lesbarkeit unverhältnismäßig leiden. Zur Abkürzung vereinbaren wir, dass in der Prädikatenlogik dieselben Regeln zur Klammer-Ersparnis gelten sollen, die wir schon in der Aussagenlogik verwendet haben. Zusätzlich werden gleiche Quantoren zusammengefasst: Beispielsweise schreiben wir

$$\forall x, y: p(x, y) \quad \text{statt} \quad \forall x: (\forall y: p(x, y)).$$

Darüber hinaus legen wir fest, dass Quantoren stärker binden als die aussagenlogischen Junktoren. Damit können wir

$$\forall x: p(x) \wedge G \quad \text{statt} \quad (\forall x: p(x)) \wedge G$$

schreiben. Außerdem vereinbaren wir, dass wir zweistellige Prädikats- und Funktions-Zeichen auch in Infix-Notation angeben dürfen. Um eine eindeutige Lesbarkeit zu erhalten, müssen wir dann gegebenenfalls Klammern setzen. Wir schreiben beispielsweise

$$\mathbf{n}_1 = \mathbf{n}_2 \quad \text{anstelle von} \quad = (\mathbf{n}_1, \mathbf{n}_2).$$

Die Formel $(\exists x: \leq (+ (y, x), y))$ wird dann lesbarer als

$$\exists x: y + x \leq y$$

geschrieben. Außerdem finden Sie in der Literatur häufig Ausdrücke der Form $\forall x \in M : F$ oder $\exists x \in M : F$. Hierbei handelt es sich um Abkürzungen, die wie folgt definiert sind:

$$\begin{aligned} (\forall x \in M : F) &\stackrel{\text{def}}{\iff} \forall x : (x \in M \rightarrow F), \\ (\exists x \in M : F) &\stackrel{\text{def}}{\iff} \exists x : (x \in M \wedge F). \end{aligned}$$

5.2 Semantik der Prädikatenlogik

Als nächstes legen wir die Bedeutung der Formeln fest. Dazu definieren wir mit Hilfe der Mengenlehre den Begriff einer Σ -Struktur. Eine solche Struktur legt fest, wie die Funktions- und Prädikats-Zeichen der Signatur Σ zu interpretieren sind.

Definition 30 (Struktur) Es sei eine Signatur

$$\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle.$$

gegeben. Eine Σ -Struktur \mathcal{S} ist ein Paar $\langle \mathcal{U}, \mathcal{J} \rangle$, so dass folgendes gilt:

1. \mathcal{U} ist eine nicht-leere Menge. Diese Menge nennen wir auch das *Universum* der Σ -Struktur. Dieses Universum enthält die Werte, die sich später bei der Auswertung der Terme ergeben werden.
2. \mathcal{J} ist die *Interpretation* der Funktions- und Prädikats-Zeichen. Formal definieren wir \mathcal{J} als eine Abbildung mit folgenden Eigenschaften:

- (a) Jedem Funktions-Zeichen $f \in \mathcal{F}$ mit $\text{arity}(f) = m$ wird eine m -stellige Funktion

$$f^{\mathcal{J}}: \mathcal{U} \times \cdots \times \mathcal{U} \rightarrow \mathcal{U}$$

zugeordnet, die m -Tupel des Universums \mathcal{U} in das Universum \mathcal{U} abbildet.

- (b) Jedem Prädikats-Zeichen $p \in \mathcal{P}$ mit $\text{arity}(p) = n$ wird eine n -stellige Funktion

$$p^{\mathcal{J}} : \mathcal{U} \times \cdots \times \mathcal{U} \rightarrow \mathbb{B}$$

zugeordnet, die jedem n -Tupel des Universums \mathcal{U} einen Wahrheitswert aus der Menge $\mathbb{B} = \{\mathbf{true}, \mathbf{false}\}$ zuordnet.

- (c) Ist das Zeichen “=” ein Element der Menge der Prädikats-Zeichen \mathcal{P} , so gilt

$$=^{\mathcal{J}}(u, v) = \mathbf{true} \quad \text{g.d.w.} \quad u = v,$$

das Gleichheits-Zeichen wird also durch die identische Relation $\text{id}_{\mathcal{U}}$ interpretiert.

Beispiel: Wir geben ein Beispiel für eine Σ_{arith} -Struktur $\mathcal{S}_{\text{arith}} = \langle \mathcal{U}_{\text{arith}}, \mathcal{J}_{\text{arith}} \rangle$, indem wir definieren:

1. $\mathcal{U}_{\text{arith}} = \mathbb{N}$.
2. Die Abbildung $\mathcal{J}_{\text{arith}}$ legen wir dadurch fest, dass die Funktions-Zeichen $0, 1, +, -, \cdot$ durch die entsprechend benannten Funktionen auf der Menge \mathbb{N} der natürlichen Zahlen zu interpretieren sind.
Ebenso sollen die Prädikats-Zeichen $=$ und \leq durch die Gleichheits-Relation und die Kleiner-Gleich-Relation interpretiert werden.

Beispiel: Wir geben ein weiteres Beispiel. Die Signatur Σ_G der Gruppen-Theorie sei definiert als

$$\Sigma_G = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle \quad \text{mit}$$

1. $\mathcal{V} := \{x, y, z\}$
2. $\mathcal{F} := \{1, *\}$
3. $\mathcal{P} := \{=\}$
4. $\text{arity} = \{\langle 1, 0 \rangle, \langle *, 2 \rangle, \langle =, 2 \rangle\}$

Dann können wir eine Σ_G Struktur $\mathcal{Z} = \langle \{a, b\}, \mathcal{J} \rangle$ definieren, indem wir die Interpretation \mathcal{J} wie folgt festlegen:

1. $1^{\mathcal{J}} := a$
2. $*^{\mathcal{J}} := \left\{ \langle \langle a, a \rangle, a \rangle, \langle \langle a, b \rangle, b \rangle, \langle \langle b, a \rangle, b \rangle, \langle \langle b, b \rangle, a \rangle \right\}$
3. $=^{\mathcal{J}}$ ist die Identität:
 $=^{\mathcal{J}} := \left\{ \langle \langle a, a \rangle, \mathbf{true} \rangle, \langle \langle a, b \rangle, \mathbf{false} \rangle, \langle \langle b, a \rangle, \mathbf{false} \rangle, \langle \langle b, b \rangle, \mathbf{true} \rangle \right\}$

Beachten Sie, dass wir bei der Interpretation des Gleichheits-Zeichens keinen Spielraum haben!

Falls wir Terme auswerten wollen, die Variablen enthalten, so müssen wir für diese Variablen irgendwelche Werte aus dem Universum einsetzen. Welche Werte wir einsetzen, kann durch eine *Variablen-Belegung* festgelegt werden. Diesen Begriff definieren wir nun.

Definition 31 (Variablen-Belegung) Es sei eine Signatur

$$\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$$

gegeben. Weiter sei $\mathcal{S} = \langle \mathcal{U}, \mathcal{J} \rangle$ eine Σ -Struktur. Dann bezeichnen wir eine Abbildung

$$\mathcal{I} : \mathcal{V} \rightarrow \mathcal{U}$$

als eine \mathcal{S} -Variablen-Belegung.

Ist \mathcal{I} eine \mathcal{S} -Variablen-Belegung, $x \in \mathcal{V}$ und $c \in \mathcal{U}$, so bezeichnet $\mathcal{I}[x/c]$ die Variablen-Belegung, die der Variablen x den Wert c zuordnet und die ansonsten mit \mathcal{I} übereinstimmt:

$$\mathcal{I}[x/c](y) := \begin{cases} c & \text{falls } y = x; \\ \mathcal{I}(y) & \text{sonst.} \end{cases}$$

□

Definition 32 (Semantik der Terme) Ist $\mathcal{S} = \langle \mathcal{U}, \mathcal{J} \rangle$ eine Σ -Struktur und \mathcal{I} eine \mathcal{S} -Variablen-Belegung, so definieren wir für jeden Term t den Wert $\mathcal{S}(\mathcal{I}, t)$ durch Induktion über den Aufbau von t :

1. Für Variablen $x \in \mathcal{V}$ definieren wir:

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, x) := \mathcal{I}(x).$$

2. Für Σ -Terme der Form $f(t_1, \dots, t_n)$ definieren wir

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, f(t_1, \dots, t_n)) := f^{\mathcal{J}}(\mathcal{S}(\mathcal{I}, t_1), \dots, \mathcal{S}(\mathcal{I}, t_n)).$$

□

Beispiel: Mit der oben definierten Σ_{arith} -Struktur $\mathcal{S}_{\text{arith}}$ definieren wir eine $\mathcal{S}_{\text{arith}}$ -Variablen-Belegung \mathcal{I} durch

$$\mathcal{I} := \{ \langle x, 0 \rangle, \langle y, 7 \rangle, \langle z, 42 \rangle \},$$

es gilt also

$$\mathcal{I}(x) := 0, \quad \mathcal{I}(y) := 7, \quad \text{und} \quad \mathcal{I}(z) := 42.$$

Dann gilt offenbar

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, x + y) = 7.$$

Definition 33 (Semantik der atomaren Σ -Formeln) Ist \mathcal{S} eine Σ -Struktur und \mathcal{I} eine \mathcal{S} -Variablen-Belegung, so definieren wir für jede atomare Σ -Formel $p(t_1, \dots, t_n)$ den Wert $\mathcal{S}(\mathcal{I}, p(t_1, \dots, t_n))$ wie folgt:

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, p(t_1, \dots, t_n)) := p^{\mathcal{J}}(\mathcal{S}(\mathcal{I}, t_1), \dots, \mathcal{S}(\mathcal{I}, t_n)).$$

□

Beispiel: In Fortführung des obigen Beispiels gilt:

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, z \leq x + y) = \text{false}.$$

Um die Semantik beliebiger Σ -Formeln definieren zu können, nehmen wir an, dass wir, genau wie in der Aussagenlogik, die folgenden Funktionen zur Verfügung haben:

1. $\neg: \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$,
2. $\vee: \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$,
3. $\wedge: \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$,
4. $\rightarrow: \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$,
5. $\leftrightarrow: \mathbb{B} \times \mathbb{B} \rightarrow \mathbb{B}$.

Die Semantik dieser Funktionen hatten wir durch die Tabelle in Abbildung 4.1 auf Seite 52 gegeben.

Definition 34 (Semantik der Σ -Formeln) Ist \mathcal{S} eine Σ -Struktur und \mathcal{I} eine \mathcal{S} -Variablen-Belegung, so definieren wir für jede Σ -Formel F den Wert $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F)$ durch Induktion über den Aufbau von F :

1. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, \top) := \text{true}$ und $\mathcal{S}(\mathcal{I}, \perp) := \text{false}$.
2. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, \neg F) := \neg(\mathcal{S}(\mathcal{I}, F))$.
3. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F \wedge G) := \wedge(\mathcal{S}(\mathcal{I}, F), \mathcal{S}(\mathcal{I}, G))$.
4. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F \vee G) := \vee(\mathcal{S}(\mathcal{I}, F), \mathcal{S}(\mathcal{I}, G))$.
5. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F \rightarrow G) := \rightarrow(\mathcal{S}(\mathcal{I}, F), \mathcal{S}(\mathcal{I}, G))$.
6. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F \leftrightarrow G) := \leftrightarrow(\mathcal{S}(\mathcal{I}, F), \mathcal{S}(\mathcal{I}, G))$.
7. $\mathcal{S}(\mathcal{I}, \forall x: F) := \begin{cases} \text{true} & \text{falls } \mathcal{S}(\mathcal{I}[x/c], F) = \text{true} \text{ für alle } c \in \mathcal{U} \text{ gilt;} \\ \text{false} & \text{sonst.} \end{cases}$

$$8. \mathcal{S}(\mathcal{I}, \exists x: F) := \begin{cases} \text{true} & \text{falls } \mathcal{S}(\mathcal{I}[x/c], F) = \text{true} \text{ für ein } c \in \mathcal{U} \text{ gilt;} \\ \text{false} & \text{sonst.} \end{cases} \quad \square$$

Beispiel: In Fortführung des obigen Beispiels gilt

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, \forall x : x * 0 < 1) = \text{true}.$$

Definition 35 (Allgemeingültig) Ist F eine Σ -Formel, so dass für jede Σ -Struktur \mathcal{S} und für jede \mathcal{S} -Variablen-Belegung \mathcal{I}

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, F) = \text{true}$$

gilt, so bezeichnen wir F als *allgemeingültig*. In diesem Fall schreiben wir

$$\models F. \quad \square$$

Ist F eine Formel für die $FV(F) = \{\}$ ist, dann hängt der Wert $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F)$ offenbar gar nicht von der Interpretation \mathcal{I} ab. Solche Formeln bezeichnen wir auch als *geschlossene* Formeln. In diesem Fall schreiben wir kürzer $\mathcal{S}(F)$ an Stelle von $\mathcal{S}(\mathcal{I}, F)$. Gilt dann zusätzlich $\mathcal{S}(F) = \text{true}$, so sagen wir auch dass \mathcal{S} ein *Modell* von F ist. Wir schreiben dann

$$\mathcal{S} \models F.$$

Die Definition der Begriffe “*erfüllbar*” und “*äquivalent*” lassen sich nun aus der Aussagenlogik übertragen. Um unnötigen Ballast in den Definitionen zu vermeiden, nehmen wir im Folgenden immer eine feste Signatur Σ als gegeben an. Dadurch können wir in den folgenden Definitionen von Termen, Formeln, Strukturen, etc. sprechen und meinen damit Σ -Terme, Σ -Formeln und Σ -Strukturen.

Definition 36 (Äquivalent) Zwei Formeln F und G heißen *äquivalent* g.d.w. gilt

$$\models F \leftrightarrow G \quad \square$$

Alle aussagenlogischen Äquivalenzen sind auch prädikatenlogische Äquivalenzen.

Definition 37 (Erfüllbar) Eine Menge $M \subseteq \mathbb{F}_\Sigma$ ist genau dann *erfüllbar*, wenn es eine Struktur \mathcal{S} und eine Variablen-Belegung \mathcal{I} gibt, so dass

$$\forall m \in M : \mathcal{S}(\mathcal{I}, m) = \text{true}$$

gilt. Andernfalls heißt M *unerfüllbar* oder auch *widersprüchlich*. Wir schreiben dafür auch

$$M \models \perp \quad \square$$

Unser Ziel ist es, ein Verfahren anzugeben, mit dem wir in der Lage sind zu überprüfen, ob eine Menge M von Formeln *widersprüchlich* ist, ob also $M \models \perp$ gilt. Es zeigt sich, dass dies im Allgemeinen nicht möglich ist, die Frage, ob $M \models \perp$ gilt, ist unentscheidbar. Ein Beweis dieser Tatsache geht allerdings über den Rahmen dieser Vorlesung hinaus. Dem gegenüber ist es möglich, ähnlich wie in der Aussagenlogik einen *Kalkül* \vdash anzugeben, so dass gilt

$$M \vdash \perp \quad \text{g.d.w.} \quad M \models \perp.$$

Ein solcher Kalkül kann dann zur Implementierung eines *Semi-Entscheidungs-Verfahrens* benutzt werden: Um zu überprüfen, ob $M \models \perp$ gilt, versuchen wir, aus der Menge M die Formel \perp herzuleiten. Falls wir dabei systematisch vorgehen, indem wir alle möglichen Beweise durchprobieren, so werden wir, falls tatsächlich $M \models \perp$ gilt, auch irgendwann einen Beweis finden, der $M \vdash \perp$ zeigt. Wenn allerdings der Fall

$$M \not\models \perp$$

vorliegt, so werden wir dies im allgemeinen nicht feststellen können, denn die Menge aller Beweise ist unendlich groß und wir können nie alle Beweise ausprobieren. Wir können lediglich sicherstellen, dass wir jeden Beweis irgendwann versuchen. Wenn es aber keinen Beweis gibt, so können wir das nie sicher sagen, denn zu jedem festen Zeitpunkt haben wir ja immer nur einen Teil der in Frage kommenden Schlüsse ausprobiert.

Die Situation ist ähnlich der, wie bei der Überprüfung bestimmter zahlentheoretischer Fragen. Wir betrachten dazu ein konkretes Beispiel: Eine Zahl n heißt *perfekt*, wenn die Summe aller echten Teiler von n wieder die

Zahl n ergibt. Beispielsweise ist die Zahl 6 perfekt, denn die Menge der echten Teiler von 6 ist $\{1, 2, 3\}$ und es gilt

$$1 + 2 + 3 = 6.$$

Bisher sind alle bekannten perfekten Zahlen durch 2 teilbar. Die Frage, ob es auch ungerade Zahlen gibt, die perfekt sind, ist ein offenes mathematisches Problem. Um dieses Problem zu lösen könnten wir eine Programm schreiben, dass der Reihe nach für alle ungerade Zahlen überprüft, ob die Zahl perfekt ist. Abbildung 5.1 auf Seite 96 zeigt ein solches Programm. Wenn es eine ungerade perfekte Zahl gibt, dann wird dieses Programm diese Zahl auch irgendwann finden. Wenn es aber keine ungerade perfekte Zahl gibt, dann wird das Programm bis zum St. Nimmerleinstag rechnen und wir werden nie mit Sicherheit wissen, dass es keine ungeraden perfekten Zahlen gibt.

```

1  perfect := procedure(n) {
2      return +/ { x : x in {1 .. n-1} | n % x == 0 } == n;
3  };
4  findPerfect := procedure() {
5      n := 1;
6      while (true) {
7          if (perfect(n)) {
8              if (n % 2 == 0) {
9                  print(n);
10             } else {
11                 print("Heureka: Odd perfect number $n$ found!");
12             }
13         }
14         n := n + 1;
15     }
16 };
17 findPerfect();

```

Abbildung 5.1: Suche nach einer ungeraden perfekten Zahl.

In den nächsten Abschnitten gehen wir daran, den oben erwähnten Kalkül \vdash zu definieren. Es zeigt sich, dass die Arbeit wesentlich einfacher wird, wenn wir uns auf bestimmte Formeln, sogenannte *Klauseln*, beschränken. Wir zeigen daher zunächst im nächsten Abschnitt, dass jede Formel-Menge M so in eine Menge von Klauseln K transformiert werden kann, dass M genau dann erfüllbar ist, wenn K erfüllbar ist. Daher ist die Beschränkung auf Klauseln keine echte Einschränkung.

5.2.1 Implementierung prädikatenlogischer Strukturen in SetIX

Der im letzten Abschnitt präsentierte Begriff einer prädikatenlogischen Struktur erscheint zunächst sehr abstrakt. Wir wollen in diesem Abschnitt zeigen, dass sich dieser Begriff in einfacher Weise in SETLX implementieren lässt. Dadurch gelingt es, diesen Begriff zu veranschaulichen. Als konkretes Beispiel wollen wir Strukturen zu Gruppen-Theorie betrachten. Die Signatur Σ_G der Gruppen-Theorie war im letzten Abschnitt durch die Definition

$$\Sigma_G = \langle \{x, y, z\}, \{1, *\}, \{=\}, \{\langle 1, 0 \rangle, \langle *, 2 \rangle, \langle =, 2 \rangle\} \rangle$$

gegeben worden. Hierbei ist also “1” ein 0-stelliges Funktions-Zeichen, “*” ist eine 2-stellige Funktions-Zeichen und “=” ist ein 2-stelliges Prädikats-Zeichen. Wir hatten bereits eine Struktur \mathcal{S} angegeben, deren Universum aus der Menge $\{a, b\}$ besteht. In SetIX können wir diese Struktur durch den in Abbildung 5.2 gezeigten Code implementieren.

```

1  a := "a";
2  b := "b";
3  u := { a, b }; // the universe
4  product := { [ [ a, a ], a ], [ [ a, b ], b ], [ [ b, a ], b ], [ [ b, b ], a ] };
5  equals := { [ x, y ] : x in u, y in u | x == y };
6  j := { [ "E", a ], [ "^product", product ], [ "^equals", equals ] };
7  s := [ u, j ];
8  i := { [ "x", a ], [ "y", b ], [ "z", a ] };

```

Abbildung 5.2: Implementierung einer Struktur zur Gruppen-Theorie

1. Zur Abkürzung haben wir in den Zeile 1 und 2 die Variablen a und b als die Strings "a" und "b" definiert. Dadurch können wir weiter unten die Interpretation des Funktions-Zeichens "*" kürzer angeben.
2. Das in Zeile 3 definierte Universum u besteht aus den beiden Strings "a" und "b".
3. In Zeile 4 definieren wir eine Funktion **product** als binäre Relation. Für die so definierte Funktion gilt

$$\begin{aligned} \text{product}(\langle \text{"a"}, \text{"a"} \rangle) &= \text{"a"}, & \text{product}(\langle \text{"a"}, \text{"b"} \rangle) &= \text{"b"}, \\ \text{product}(\langle \text{"b"}, \text{"a"} \rangle) &= \text{"b"}, & \text{product}(\langle \text{"b"}, \text{"b"} \rangle) &= \text{"a"}. \end{aligned}$$

Diese Funktion verwenden wir später als die Interpretation $*^{\mathcal{J}}$ des Funktions-Zeichens "*".

4. Ebenso haben wir in Zeile 5 die Interpretation $=^{\mathcal{J}}$ des Prädikats-Zeichens "=" als die binäre Relation **equals** dargestellt.
5. In Zeile 6 fassen wir die einzelnen Interpretationen zu der Relation j zusammen, so dass für ein Funktions-Zeichen f die Interpretation $f^{\mathcal{J}}$ durch den Wert $j(f)$ gegeben ist.
Da wir später den in SETLX eingebauten Parser verwenden werden, stellen wir den Operator "*" durch das Funktions-Zeichen "^product" dar und das Prädikats-Zeichen "=" wird durch das Zeichen "^equals" dargestellt, denn dies sind die Namen, die von SETLX intern benutzt werden. Das neutrale Element "1" stellen wir durch das Funktions-Zeichen "E" dar, so dass später der Ausdruck "1" durch den Term "E()" repräsentiert wird.
6. Die Interpretation j wird dann in Zeile 7 mit dem Universum u zu der Struktur s zusammen gefasst.
7. Schließlich zeigt Zeile 8, dass eine Variablen-Belegung ebenfalls als Relation dargestellt werden kann. Die erste Komponente der Paare, aus denen diese Relation besteht, sind die Variablen. Die zweite Komponente ist ein Wert aus dem Universum.

Als nächstes überlegen wir uns, wie wir prädikatenlogische Formeln in einer solchen Struktur auswerten können. Abbildung 5.3 zeigt die Implementierung der Prozedur $evalFormula(f, S, I)$, der als Argumente eine prädikatenlogische Formel f , eine Struktur S und eine Variablen-Belegung I übergeben werden. Die Formel wird dabei als Term dargestellt, ganz ähnlich, wie wir das bei der Implementierung der Aussagenlogik schon praktiziert haben. Beispielsweise können wir die Formel

$$\forall x : \forall y : x * y = y * x$$

durch den Term

```

^forall(^variable("x"), ^forall(^variable("y"),
    ^equals(^product(^variable("x"), ^variable("y")),
        ^product(^variable("y"), ^variable("x"))
    )))

```

```

1  evalFormula := procedure(f, s, i) {
2      u := s[1];
3      match (f) {
4          case true      : return true;
5          case false     : return false;
6          case !g        : return !evalFormula(g, s, i);
7          case g && h     : return evalFormula(g, s, i) && evalFormula(h, s, i);
8          case g || h     : return evalFormula(g, s, i) || evalFormula(h, s, i);
9          case g => h     : return evalFormula(g, s, i) => evalFormula(h, s, i);
10         case g <==> h : return evalFormula(g, s, i) == evalFormula(h, s, i);
11         case forall (x in _ | g) :
12             return forall (c in u | evalFormula(g, s, modify(i, x, c)));
13         case exists (x in _ | g) :
14             return exists (c in u | evalFormula(g, s, modify(i, x, c)));
15         default : return evalAtomic(f, s, i); // atomic formula
16     }
17 };

```

Abbildung 5.3: Auswertung prädikatenlogischer Formeln

darstellen und dass ist im Wesentlichen auch die Struktur, die erzeugt wird, wenn wir den String

“forall (x in u | exists (y in u | x * y == E()))”

mit Hilfe der in SETLX vordefinierten Funktion `parse` in einen Term umwandeln.

Bemerkung: An dieser Stelle wundern Sie sich vermutlich, warum wir oben “x in _” und “y in _” schreiben, denn wir wollen die Variablen x und y eigentlich ja gar nicht einschränken. Der Grund ist, dass die Syntax von SETLX nur solche Quantoren erlaubt, in denen die Variablen auf eine Menge eingeschränkt sind. Daher sind wir gezwungen, bei der Verwendung von Quantoren die Variablen syntaktisch einzuschränken. Wir schreiben deswegen

forall (x in _ | g) bzw. exists (x in _ | g)

an Stelle von

forall (x | g) bzw. exists (x | g).

Da wir x hier nicht wirklich einschränken wollen, schreiben wir “x in _” und benutzen “_” als sogenannte *anonyme Variable*. \diamond

Die Auswertung einer prädikatenlogischen Formel ist nun analog zu der in Abbildung 4.1 auf Seite 56 gezeigten Auswertung aussagenlogischer Formeln. Neu ist nur die Behandlung der Quantoren. In den Zeilen 11 und 12 behandeln wir die Auswertung allquantifizierter Formeln. Ist f eine Formel der Form $\forall y \in u: h$, so wird die Formel f durch den Term

$$f = \sim\text{forall}(y, u, h)$$

dargestellt. Das Muster

forall (x in _ | g)

bindet daher x an die tatsächlich auftretende Variable y und g an die Teilformel h . Die Auswertung von $\forall x: g$ geschieht nach der Formel

$$\mathcal{S}(\mathcal{I}, \forall x: g) := \begin{cases} \text{true} & \text{falls } \mathcal{S}(\mathcal{I}[x/c], g) = \text{true} \text{ für alle } c \in \mathcal{U} \text{ gilt;} \\ \text{false} & \text{sonst.} \end{cases}$$

Um die Auswertung implementieren zu können, verwenden wir eine Prozedur *modify()*, welche die Variablen-Belegung *i* an der Stelle *x* zu *c* abändert, es gilt also

$$\text{modify}(\mathcal{I}, x, c) = \mathcal{I}[x/c].$$

Die Implementierung dieser Prozedur wird später in Abbildung 5.4 gezeigt. Bei der Auswertung eines All-Quantors können wir ausnutzen, dass die Sprache SETLX selber den Quantor **forall** unterstützt. Wir können also direkt testen, ob die Formel für alle möglichen Werte *c*, die wir für die Variable *x* einsetzen können, richtig ist. Die Auswertung eines Existenz-Quantors ist analog zur Auswertung eines All-Quantors.

```

1  evalAtomic := procedure(a, s, i) {
2      j := s[2];
3      p := fct(a); // predicate symbol
4      pJ := j[p];
5      argList := args(a);
6      argsVal := evalTermList(argList, s, i);
7      return argsVal in pJ;
8  };
9  evalTerm := procedure(t, s, i) {
10     if (fct(t) == "^variable") {
11         varName := args(t)[1];
12         return i[varName];
13     }
14     j := s[2];
15     f := fct(t); // function symbol
16     fJ := j[f];
17     argList := args(t);
18     argsVal := evalTermList(argList, s, i);
19     if (#argsVal > 0) {
20         result := fJ[argsVal];
21     } else {
22         result := fJ; // t is a constant
23     }
24     return result;
25 };
26 evalTermList := procedure(tl, s, i) {
27     return [ evalTerm(t, s, i) : t in tl ];
28 };
29 modify := procedure(i, v, c) {
30     x := args(v)[1]; // v = ^variable(x)
31     i[x] := c;
32     return i;
33 };

```

Abbildung 5.4: Auswertung von Termen und atomaren Formeln.

Abbildung 5.4 zeigt die Auswertung atomarer Formeln und prädikatenlogischer Terme. Um eine atomare Formel der Form

$$a = P(t_1, \dots, t_n)$$

auszuwerten, verschaffen wir uns in Zeile 4 zunächst die dem Prädikats-Zeichen *P* in der Struktur *S* zugeordnete Menge *pJ*. Anschließend werten wir die Argumente t_1, \dots, t_n aus und überprüfen dann, ob das Ergebnis dieser Auswertung tatsächlich ein Element der Menge *pJ* ist.

Die Prozedur `evalTerm()` arbeitet wie folgt: Das erste Argument t der Prozedur `evalTerm($t, \mathcal{S}, \mathcal{I}$)` ist der auszuwertende Term. Das zweite Argument \mathcal{S} ist eine prädikatenlogische Struktur und das dritte Argument \mathcal{I} ist eine Variablen-Belegung.

1. Falls t eine Variable ist, so geben wir in Zeile 12 einfach den Wert zurück, der in der Variablen-Belegung \mathcal{I} für diese Variable eingetragen ist. Die Variablen-Belegung wird dabei durch eine zweistellige Relation dargestellt, die wir als Funktion benutzen.
2. Falls der auszuwertende Term t die Form

$$t = F(t_1, \dots, t_n)$$

hat, werden in Zeile 18 zunächst rekursiv die Subterme t_1, \dots, t_n ausgewertet. Anschließend wird die Interpretation $F^{\mathcal{J}}$ des Funktions-Zeichens F herangezogen, um die Funktion $F^{\mathcal{J}}$ für die gegebenen Argumente auszuwerten, wobei in Zeile 20 der Fall betrachtet wird, dass tatsächlich Argumente vorhanden sind, während in Zeile 22 der Fall behandelt wird, dass es sich bei dem Funktions-Zeichen F um eine Konstante handelt, deren Wert dann unmittelbar durch $F^{\mathcal{J}}$ gegeben ist.

Die Implementierung der Prozedur `evalTermList()` wendet die Funktion `evalTerm()` auf alle Terme der gegebenen Liste an. Bei der Implementierung der in Zeile 31 gezeigten Prozedur `modify(I, x, c)`, die als Ergebnis die Variablen-Belegung $\mathcal{I}[x/c]$ berechnet, nutzen wir aus, dass wir bei einer Funktion, die als binäre Relation gespeichert ist, den Wert, der in dieser Relation für ein Argument x eingetragen ist, durch eine Zuweisung der Form $\mathcal{I}(x) := c$ abändern können.

```

1  g1 := parse("forall (x in u | x * E() == x)");
2  g2 := parse("forall (x in u | exists (y in u | x * y == E()))");
3  g3 := parse("forall (x in u | forall (y in u | forall (z in u | (x*y)*z == x*(y*z) )))");
4  gt := { g1, g2, g3 };
5
6  print("checking group theory in the structure ", s);
7  for (f in gt) {
8      print( "checking ", f, ": ", evalFormula(f, s, i) );
9  }
```

Abbildung 5.5: Axiome der Gruppen-Theorie

Wir zeigen nun, wie sich die in Abbildung 5.3 gezeigte Funktion `evalFormula($f, \mathcal{S}, \mathcal{I}$)` benutzen lässt um zu überprüfen, ob die in Abbildung 5.2 gezeigte Struktur die Axiome der *Gruppen-Theorie* erfüllt. Die Axiome der Gruppen-Theorie sind wie folgt:

1. Die Konstante 1 ist das rechts-neutrale Element der Multiplikation:

$$\forall x: x * 1 = x.$$

2. Für jedes Element x gibt es ein rechts-inverses Element y , dass mit dem Element x multipliziert die 1 ergibt:

$$\forall x: \exists y: x * y = 1.$$

3. Es gilt das Assoziativ-Gesetz:

$$\forall x: \forall y: \forall z: (x * y) * z = x * (y * z).$$

Diese Axiome sind in den Zeilen 1 bis 3 der Abbildung 5.5 wiedergegeben, wobei wir die “1” durch das Funktions-Zeichen “E” dargestellt haben. Die Schleife in den Zeilen 7 bis 9 überprüft schließlich, ob die Formeln in der oben definierten Struktur erfüllt sind.

Bemerkung: Mit dem oben vorgestellten Programm können wir überprüfen, ob eine prädikatenlogische Formel in einer vorgegebenen endlichen Struktur erfüllt ist. Wir können damit allerdings nicht überprüfen, ob eine Formel allgemeingültig ist, denn einerseits können wir das Programm nicht anwenden, wenn die Strukturen ein unendliches Universum haben, andererseits ist selbst die Zahl der verschiedenen endlichen Strukturen, die wir ausprobieren müssten, unendlich groß.

Aufgabe 1:

1. Zeigen Sie, dass die Formel

$$\forall x : \exists y : p(x, y) \rightarrow \exists y : \forall x : p(x, y)$$

nicht allgemeingültig ist, indem Sie eine geeignete prädikatenlogische Struktur \mathcal{S} implementieren, in der diese Formel falsch ist.

2. Entwickeln Sie ein SETLX-Programm, dass die obige Formel in allen Strukturen ausprobiert, in denen das Universum aus einer vorgegebenen Zahl n verschiedener Elemente besteht und testen Sie Ihr Programm für $n = 2$.
3. Überlegen Sie, wie viele verschiedene Strukturen mit n Elementen es für die obige Formel gibt.
4. Geben Sie eine erfüllbare prädikatenlogische Formel F an, die in einer prädikatenlogischen Struktur $\mathcal{S} = \langle \mathcal{U}, \mathcal{J} \rangle$ immer falsch ist, wenn das Universum \mathcal{U} endlich ist. \diamond

5.3 Normalformen für prädikatenlogische Formeln

In diesem Abschnitt werden wir verschiedenen Möglichkeiten zur Umformung prädikatenlogischer Formeln kennenlernen. Zunächst geben wir einige Äquivalenzen an, mit deren Hilfe Quantoren manipuliert werden können.

Satz 38 Es gelten die folgenden Äquivalenzen:

1. $\models \neg(\forall x: f) \leftrightarrow (\exists x: \neg f)$
2. $\models \neg(\exists x: f) \leftrightarrow (\forall x: \neg f)$
3. $\models (\forall x: f) \wedge (\forall x: g) \leftrightarrow (\forall x: f \wedge g)$
4. $\models (\exists x: f) \vee (\exists x: g) \leftrightarrow (\exists x: f \vee g)$
5. $\models (\forall x: \forall y: f) \leftrightarrow (\forall y: \forall x: f)$
6. $\models (\exists x: \exists y: f) \leftrightarrow (\exists y: \exists x: f)$
7. Falls x eine Variable ist, für die $x \notin FV(f)$ ist, so haben wir

$$\models (\forall x: f) \leftrightarrow f \quad \text{und} \quad \models (\exists x: f) \leftrightarrow f.$$

8. Falls x eine Variable ist, für die $x \notin FV(g) \cup BV(g)$ gilt, so haben wir die folgenden Äquivalenzen:

- (a) $\models (\forall x: f) \vee g \leftrightarrow \forall x: (f \vee g)$
- (b) $\models g \vee (\forall x: f) \leftrightarrow \forall x: (g \vee f)$
- (c) $\models (\exists x: f) \wedge g \leftrightarrow \exists x: (f \wedge g)$
- (d) $\models g \wedge (\exists x: f) \leftrightarrow \exists x: (g \wedge f)$

Um die Äquivalenzen der letzten Gruppe anwenden zu können, ist es notwendig, gebundene Variablen umzubenennen. Ist f eine prädikatenlogische Formel und sind x und y zwei Variablen, so bezeichnet $f[x/y]$ die Formel, die aus f dadurch entsteht, dass jedes Auftreten der Variablen x in f durch y ersetzt wird. Beispielsweise gilt

$$(\forall u : \exists v : p(u, v))[u/z] = \forall z : \exists v : p(z, v)$$

Damit können wir eine letzte Äquivalenz angeben: Ist f eine prädikatenlogische Formel, ist $x \in BV(F)$ und ist y eine Variable, die in f nicht auftritt, so gilt

$$\models f \leftrightarrow f[x/y].$$

Mit Hilfe der oben stehenden Äquivalenzen können wir eine Formel so umformen, dass die Quantoren nur noch außen stehen. Eine solche Formel ist dann in *pränexer Normalform*. Wir führen das Verfahren an einem Beispiel vor: Wir zeigen, dass die Formel

$$(\forall x: p(x)) \rightarrow (\exists x: p(x))$$

allgemeingültig ist:

$$\begin{aligned} & (\forall x: p(x)) \rightarrow (\exists x: p(x)) \\ \leftrightarrow & \neg(\forall x: p(x)) \vee (\exists x: p(x)) \\ \leftrightarrow & (\exists x: \neg p(x)) \vee (\exists x: p(x)) \\ \leftrightarrow & \exists x: (\neg p(x) \vee p(x)) \\ \leftrightarrow & \exists x: \top \\ \leftrightarrow & \top \end{aligned}$$

In diesem Fall haben wir Glück gehabt, dass es uns gelungen ist, die Formel als Tautologie zu erkennen. Im Allgemeinen reichen die obigen Umformungen aber nicht aus, um prädikatenlogische Tautologien erkennen zu können. Um Formeln noch stärker normalisieren zu können, führen wir einen weiteren Äquivalenz-Begriff ein. Diesen Begriff wollen wir vorher durch ein Beispiel motivieren. Wir betrachten die beiden Formeln

$$f_1 = \forall x: \exists y: p(x, y) \quad \text{und} \quad f_2 = \forall x: p(x, s(x)).$$

Die beiden Formeln f_1 und f_2 sind nicht äquivalent, denn sie entstammen noch nicht einmal der gleichen Signatur: In der Formel f_2 wird das Funktions-Zeichen s verwendet, das in der Formel f_1 überhaupt nicht auftritt. Auch wenn die beiden Formeln f_1 und f_2 nicht äquivalent sind, so besteht zwischen ihnen doch die folgende Beziehung: Ist S_1 eine prädikatenlogische Struktur, in der die Formel f_1 gilt:

$$S_1 \models f_1,$$

dann können wir diese Struktur zu einer Struktur S_2 erweitern, in der die Formel f_2 gilt:

$$S_2 \models f_2.$$

Dazu muss lediglich die Interpretation des Funktions-Zeichens s so gewählt werden, dass für jedes x tatsächlich $p(x, s(x))$ gilt. Dies ist möglich, denn die Formel f_1 sagt ja aus, dass wir tatsächlich zu jedem x einen Wert y finden, für den $p(x, y)$ gilt. Die Funktion s muss also lediglich zu jedem x dieses y zurück geben.

Definition 39 (Skolemisierung) Es sei $\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$ eine Signatur. Ferner sei f eine geschlossene Σ -Formel der Form

$$f = \forall x_1, \dots, x_n: \exists y: g(x_1, \dots, x_n, y).$$

Dann wählen wir ein neues n -stelliges Funktions-Zeichen s , d.h. wir nehmen ein Zeichen s , dass in der Menge \mathcal{F} nicht auftritt und erweitern die Signatur Σ zu der Signatur

$$\Sigma' := \langle \mathcal{V}, \mathcal{F} \cup \{s\}, \mathcal{P}, \text{arity} \cup \{ \langle s, n \rangle \} \rangle,$$

in der wir s als neues n -stelliges Funktions-Zeichen deklarieren. Anschließend definieren wir die Σ' -Formel f' wie folgt:

$$f' := \text{Skolem}(f) := \forall x_1: \dots \forall x_n: g(x_1, \dots, x_n, s(x_1, \dots, x_n))$$

Wir lassen also den Existenz-Quantor $\exists y$ weg und ersetzen jedes Auftreten der Variable y durch den Term $s(x_1, \dots, x_n)$. Wir sagen, dass die Formel f' aus der Formel f durch einen Skolemisierungsschritt hervorgegangen ist. \square

In welchem Sinne sind eine Formel f und eine Formel f' , die aus f durch einen Skolemisierungsschritt hervorgegangen sind, äquivalent? Zur Beantwortung dieser Frage dient die folgende Definition.

Definition 40 (Erfüllbarkeits-Äquivalenz) Zwei geschlossene Formeln f und g heißen *erfüllbarkeits-äquivalent* falls f und g entweder beide erfüllbar oder beide unerfüllbar sind. Wenn f und g erfüllbarkeits-äquivalent sind, so schreiben wir

$$f \approx_e g.$$

\square

Satz 41 Falls die Formel f' aus der Formel f durch einen Skolemisierungsschritt hervorgegangen ist, so sind f und f' erfüllbarkeits-äquivalent.

Wir können nun ein einfaches Verfahren angeben, um Existenz-Quantoren aus einer Formel zu eliminieren. Dieses Verfahren besteht aus zwei Schritten: Zunächst bringen wir die Formel in pränex Normalform. Anschließend können wir die Existenz-Quantoren der Reihe nach durch Skolemisierungsschritte eliminieren. Nach dem eben gezeigten Satz ist die resultierende Formel zu der ursprünglichen Formel erfüllbarkeits-äquivalent. Dieses Verfahren der Eliminierung von Existenz-Quantoren durch die Einführung neuer Funktions-Zeichen wird als *Skolemisierung* bezeichnet. Haben wir eine Formel F in pränex Normalform gebracht und anschließend skolemisiert, so hat das Ergebnis die Gestalt

$$\forall x_1, \dots, x_n : g$$

und in der Formel g treten keine Quantoren mehr auf. Die Formel g wird auch als die *Matrix* der obigen Formel bezeichnet. Wir können nun g mit Hilfe der uns aus dem letzten Kapitel bekannten aussagenlogischen Äquivalenzen in konjunktive Normalform bringen. Wir haben dann eine Formel der Gestalt

$$\forall x_1, \dots, x_n : (k_1 \wedge \dots \wedge k_m).$$

Dabei sind die k_i Disjunktionen von *Literals*. (In der Prädikatenlogik ist ein Literal entweder eine atomare Formel oder die Negation einer atomaren Formel.) Wenden wir hier die Äquivalenz $(\forall x: f_1 \wedge f_2) \leftrightarrow (\forall x: f_1) \wedge (\forall x: f_2)$ an, so können wir die All-Quantoren auf die einzelnen k_i verteilen und die resultierende Formel hat die Gestalt

$$(\forall x_1, \dots, x_n : k_1) \wedge \dots \wedge (\forall x_1, \dots, x_n : k_m).$$

Ist eine Formel F in der obigen Gestalt, so sagen wir, dass F in *prädikatenlogischer Klausel-Normalform* ist und eine Formel der Gestalt

$$\forall x_1, \dots, x_n : k,$$

bei der k eine Disjunktion prädikatenlogischer Literale ist, bezeichnen wir als *prädikatenlogische Klausel*. Ist M eine Menge von Formeln deren Erfüllbarkeit wir untersuchen wollen, so können wir nach dem bisher gezeigten M immer in eine Menge prädikatenlogischer Klauseln umformen. Da dann nur noch All-Quantoren vorkommen, können wir hier die Notation noch vereinfachen indem wir vereinbaren, dass alle Formeln implizit allquantifiziert sind, wir lassen also die All-Quantoren weg.

Wozu sind nun die Umformungen in Skolem-Normalform gut? Es geht darum, dass wir ein Verfahren entwickeln wollen, mit dem es möglich ist für eine prädikatenlogische Formel f zu zeigen, dass f allgemeingültig ist, dass also

$$\models f$$

gilt. Wir wissen, dass

$$\models f \quad \text{g.d.w.} \quad \{ \neg f \} \models \perp$$

gilt, denn die Formel f ist genau dann allgemeingültig, wenn es keine Struktur gibt, in der die Formel $\neg f$ erfüllbar ist. Wir bilden daher zunächst $\neg f$ und formen $\neg f$ in prädikatenlogische Klausel-Normalform um. Wir erhalten Klauseln k_1, \dots, k_n , so dass

$$\neg f \approx_e k_1 \wedge \cdots \wedge k_n$$

gilt. Anschließend versuchen wir, aus den Klauseln k_1, \dots, k_n einen Widerspruch herzuleiten:

$$\{k_1, \dots, k_n\} \vdash \perp$$

Wenn dies gelingt wissen wir, dass die Menge $\{k_1, \dots, k_n\}$ unerfüllbar ist. Dann ist auch $\neg f$ unerfüllbar und damit ist f allgemeingültig. Damit wir aus den Klauseln k_1, \dots, k_n einen Widerspruch herleiten können, brauchen wir natürlich noch einen Kalkül, der mit prädikatenlogischen Klauseln arbeitet. Einen solchen Kalkül werden wir am Ende dieses Kapitels vorstellen.

Um das Verfahren näher zu erläutern demonstrieren wir es an einem Beispiel. Wir wollen untersuchen, ob

$$\models (\exists x: \forall y: p(x, y)) \rightarrow (\forall y: \exists x: p(x, y))$$

gilt. Wir wissen, dass dies äquivalent dazu ist, dass

$$\left\{ \neg \left((\exists x: \forall y: p(x, y)) \rightarrow (\forall y: \exists x: p(x, y)) \right) \right\} \models \perp$$

gilt. Wir bringen zunächst die negierte Formel in präfixe Normalform.

$$\begin{aligned} & \neg \left((\exists x: \forall y: p(x, y)) \rightarrow (\forall y: \exists x: p(x, y)) \right) \\ \leftrightarrow & \neg \left(\neg (\exists x: \forall y: p(x, y)) \vee (\forall y: \exists x: p(x, y)) \right) \\ \leftrightarrow & (\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge \neg (\forall y: \exists x: p(x, y)) \\ \leftrightarrow & (\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge (\exists y: \neg \exists x: p(x, y)) \\ \leftrightarrow & (\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge (\exists y: \forall x: \neg p(x, y)) \end{aligned}$$

Um an dieser Stelle weitermachen zu können, ist es nötig, die Variablen in dem zweiten Glied der Konjunktion umzubenennen. Wir ersetzen x durch u und y durch v und erhalten

$$\begin{aligned} & (\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge (\exists y: \forall x: \neg p(x, y)) \\ \leftrightarrow & (\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge (\exists v: \forall u: \neg p(u, v)) \\ \leftrightarrow & \exists v: \left((\exists x: \forall y: p(x, y)) \wedge (\forall u: \neg p(u, v)) \right) \\ \leftrightarrow & \exists v: \exists x: \left((\forall y: p(x, y)) \wedge (\forall u: \neg p(u, v)) \right) \\ \leftrightarrow & \exists v: \exists x: \forall y: \left(p(x, y) \wedge (\forall u: \neg p(u, v)) \right) \\ \leftrightarrow & \exists v: \exists x: \forall y: \forall u: \left(p(x, y) \wedge \neg p(u, v) \right) \end{aligned}$$

An dieser Stelle müssen wir skolemisieren um die Existenz-Quantoren los zu werden. Wir führen dazu zwei neue Funktions-Zeichen s_1 und s_2 ein. Dabei gilt $\text{arity}(s_1) = 0$ und $\text{arity}(s_2) = 0$, denn vor den Existenz-Quantoren stehen keine All-Quantoren.

$$\begin{aligned} & \exists v: \exists x: \forall y: \forall u: \left(p(x, y) \wedge \neg p(u, v) \right) \\ \approx_e & \exists x: \forall y: \forall u: \left(p(x, y) \wedge \neg p(u, s_1) \right) \\ \approx_e & \forall y: \forall u: \left(p(s_2, y) \wedge \neg p(u, s_1) \right) \end{aligned}$$

Da jetzt nur noch All-Quantoren auftreten, können wir diese auch noch weglassen, da wir ja vereinbart haben, dass alle freien Variablen implizit allquantifiziert sind. Damit können wir nun die prädikatenlogische Klausel-Normalform angeben, diese ist

$$M := \left\{ \{p(s_2, y)\}, \{\neg p(u, s_1)\} \right\}.$$

Wir zeigen, dass die Menge M widersprüchlich ist. Dazu betrachten wir zunächst die Klausel $\{p(s_2, y)\}$ und setzen in dieser Klausel für y die Konstante s_1 ein. Damit erhalten wir die Klausel

$$\{p(s_2, s_1)\}. \tag{1}$$

Das Ersetzen von y durch s_1 begründen wir damit, dass die obige Klausel ja implizit allquantifiziert ist und wenn etwas für alle y gilt, dann sicher auch für $y = s_1$.

Als nächstes betrachten wir die Klausel $\{\neg p(u, s_1)\}$. Hier setzen wir für die Variablen u die Konstante s_2 ein und erhalten dann die Klausel

$$\{\neg p(s_2, s_1)\} \quad (2)$$

Nun wenden wir auf die Klauseln (1) und (2) die Schnitt-Regel an und finden

$$\{p(s_2, s_1)\}, \quad \{\neg p(s_2, s_1)\} \quad \vdash \quad \{\}.$$

Damit haben wir einen Widerspruch hergeleitet und gezeigt, dass die Menge M unerfüllbar ist. Damit ist dann auch

$$\left\{ \neg \left((\exists x: \forall y: p(x, y)) \rightarrow (\forall y: \exists x: p(x, y)) \right) \right\}$$

unerfüllbar und folglich gilt

$$\models (\exists x: \forall y: p(x, y)) \rightarrow (\forall y: \exists x: p(x, y)).$$

5.4 Unifikation

In dem Beispiel im letzten Abschnitt haben wir die Terme s_1 und s_2 geraten, die wir für die Variablen y und u in den Klauseln $\{p(s_2, y)\}$ und $\{\neg p(u, s_1)\}$ eingesetzt haben. Wir haben diese Terme mit dem Ziel gewählt, später die Schnitt-Regel anwenden zu können. In diesem Abschnitt zeigen wir nun ein Verfahren, mit dessen Hilfe wir die benötigten Terme ausrechnen können. Dazu benötigen wir zunächst den Begriff einer *Substitution*.

Definition 42 (Substitution) Es sei eine Signatur

$$\Sigma = \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle$$

gegeben. Eine Σ -Substitution ist eine endliche Menge von Paaren der Form

$$\sigma = \{ \langle x_1, t_1 \rangle, \dots, \langle x_n, t_n \rangle \}.$$

Dabei gilt:

1. $x_i \in \mathcal{V}$, die x_i sind also Variablen.
2. $t_i \in \mathcal{T}_\Sigma$, die t_i sind also Terme.
3. Für $i \neq j$ ist $x_i \neq x_j$, die Variablen sind also paarweise verschieden.

Ist $\sigma = \{ \langle x_1, t_1 \rangle, \dots, \langle x_n, t_n \rangle \}$ eine Σ -Substitution, so schreiben wir

$$\sigma = [x_1 \mapsto t_1, \dots, x_n \mapsto t_n].$$

Außerdem definieren wir den *Domain* einer Substitution als

$$\text{dom}(\sigma) = \{x_1, \dots, x_n\}.$$

Die Menge aller Substitutionen bezeichnen wir mit *Subst*. □

Substitutionen werden für uns dadurch interessant, dass wir sie auf Terme *anwenden* können. Ist t ein Term und σ eine Substitution, so ist $t\sigma$ der Term, der aus t dadurch entsteht, dass jedes Vorkommen einer Variablen x_i durch den zugehörigen Term t_i ersetzt wird. Die formale Definition folgt.

Definition 43 (Anwendung einer Substitution)

Es sei t ein Term und es sei $\sigma = [x_1 \mapsto t_1, \dots, x_n \mapsto t_n]$ eine Substitution. Wir definieren die *Anwendung* von σ auf t (Schreibweise $t\sigma$) durch Induktion über den Aufbau von t :

1. Falls t eine Variable ist, gibt es zwei Fälle:

- (a) $t = x_i$ für ein $i \in \{1, \dots, n\}$. Dann definieren wir $x_i\sigma := t_i$.

(b) $t = y$ mit $y \in \mathcal{V}$, aber $y \notin \{x_1, \dots, x_n\}$. Dann definieren wir $y\sigma := y$.

2. Andernfalls muss t die Form $t = f(s_1, \dots, s_m)$ haben. Dann können wir $t\sigma$ durch

$$f(s_1, \dots, s_m)\sigma := f(s_1\sigma, \dots, s_m\sigma).$$

definieren, denn nach Induktions-Voraussetzung sind die Ausdrücke $s_i\sigma$ bereits definiert. \square

Genau wie wir Substitutionen auf Terme anwenden können, können wir eine Substitution auch auf prädikatenlogische Klauseln anwenden. Dabei werden Prädikats-Zeichen und Junktoren wie Funktions-Zeichen behandelt. Wir ersparen uns eine formale Definition und geben statt dessen zunächst einige Beispiele. Wir definieren eine Substitution σ durch

$$\sigma := [x_1 \mapsto c, x_2 \mapsto f(d)].$$

In den folgenden drei Beispielen demonstrieren wir zunächst, wie eine Substitution auf einen Term angewendet werden kann. Im vierten Beispiel wenden wir die Substitution dann auf eine Formel an:

1. $x_3\sigma = x_3$,
2. $f(x_2)\sigma = f(f(d))$,
3. $h(x_1, g(x_2))\sigma = h(c, g(f(d)))$.
4. $\{p(x_2), q(d, h(x_3, x_1))\}\sigma = \{p(f(d)), q(d, h(x_3, c))\}$.

Als nächstes zeigen wir, wie Substitutionen miteinander verknüpft werden können.

Definition 44 (Komposition von Substitutionen) Es seien

$$\sigma = [x_1 \mapsto s_1, \dots, x_m \mapsto s_m] \quad \text{und} \quad \tau = [y_1 \mapsto t_1, \dots, y_n \mapsto t_n]$$

zwei Substitutionen mit $\text{dom}(\sigma) \cap \text{dom}(\tau) = \{\}$. Dann definieren wir die *Komposition* $\sigma\tau$ von σ und τ als

$$\sigma\tau := [x_1 \mapsto s_1\tau, \dots, x_m \mapsto s_m\tau, y_1 \mapsto t_1, \dots, y_n \mapsto t_n] \quad \square$$

Beispiel: Wir führen das obige Beispiel fort und setzen

$$\sigma := [x_1 \mapsto c, x_2 \mapsto f(x_3)] \quad \text{und} \quad \tau := [x_3 \mapsto h(c, c), x_4 \mapsto d].$$

Dann gilt:

$$\sigma\tau = [x_1 \mapsto c, x_2 \mapsto f(h(c, c)), x_3 \mapsto h(c, c), x_4 \mapsto d]. \quad \square$$

Die Definition der Komposition von Substitutionen ist mit dem Ziel gewählt worden, dass der folgende Satz gilt.

Satz 45 Ist t ein Term und sind σ und τ Substitutionen mit $\text{dom}(\sigma) \cap \text{dom}(\tau) = \{\}$, so gilt

$$(t\sigma)\tau = t(\sigma\tau). \quad \square$$

Der Satz kann durch Induktion über den Aufbau des Termes t bewiesen werden.

Definition 46 (Syntaktische Gleichung) Unter einer *syntaktischen Gleichung* verstehen wir in diesem Abschnitt ein Konstrukt der Form $s \doteq t$, wobei einer der beiden folgenden Fälle vorliegen muss:

1. s und t sind Terme oder
2. s und t sind atomare Formeln.

Weiter definieren wir ein *syntaktisches Gleichungs-System* als eine Menge von syntaktischen Gleichungen. \square

Was syntaktische Gleichungen angeht machen wir keinen Unterschied zwischen Funktions-Zeichen und Prädikats-Zeichen. Dieser Ansatz ist deswegen berechtigt, weil wir Prädikats-Zeichen ja auch als spezielle Funktions-Zeichen auffassen können, nämlich als Funktions-Zeichen, die einen Wahrheitswert aus der Menge \mathbb{B} berechnen.

Definition 47 (Unifikator) Eine Substitution σ *löst* eine syntaktische Gleichung $s \doteq t$ genau dann, wenn $s\sigma = t\sigma$ ist, wenn also durch die Anwendung von σ auf s und t tatsächlich identische Objekte entstehen. Ist E ein syntaktisches Gleichungs-System, so sagen wir, dass σ ein *Unifikator* von E ist wenn σ jede syntaktische Gleichung in E löst. \square

Ist $E = \{s_1 \doteq t_1, \dots, s_n \doteq t_n\}$ eine syntaktisches Gleichungs-System und ist σ eine Substitution, so definieren wir

$$E\sigma := \{s_1\sigma \doteq t_1\sigma, \dots, s_n\sigma \doteq t_n\sigma\}.$$

Beispiel: Wir verdeutlichen die bisher eingeführten Begriffe anhand eines Beispiels. Wir betrachten die Gleichung

$$p(x_1, f(x_4)) \doteq p(x_2, x_3)$$

und definieren die Substitution

$$\sigma := [x_1 \mapsto x_2, x_3 \mapsto f(x_4)].$$

Die Substitution σ löst die obige syntaktische Gleichung, denn es gilt

$$\begin{aligned} p(x_1, f(x_4))\sigma &= p(x_2, f(x_4)) \quad \text{und} \\ p(x_2, x_3)\sigma &= p(x_2, f(x_4)). \end{aligned}$$

Als nächstes entwickeln wir ein Verfahren, mit dessen Hilfe wir von einer vorgegebenen Menge E von syntaktischen Gleichungen entscheiden können, ob es einen Unifikator σ für E gibt. Wir überlegen uns zunächst, in welchen Fällen wir eine syntaktischen Gleichung $s \doteq t$ garantiert nicht lösen können. Da gibt es zwei Möglichkeiten: Eine syntaktische Gleichung

$$f(s_1, \dots, s_m) \doteq g(t_1, \dots, t_n)$$

ist sicher dann nicht durch eine Substitution lösbar, wenn f und g verschiedene Funktions-Zeichen sind, denn für jede Substitution σ gilt ja

$$f(s_1, \dots, s_m)\sigma = f(s_1\sigma, \dots, s_m\sigma) \quad \text{und} \quad g(t_1, \dots, t_n)\sigma = g(t_1\sigma, \dots, t_n\sigma).$$

Falls $f \neq g$ ist, haben die Terme $f(s_1, \dots, s_m)\sigma$ und $g(t_1, \dots, t_n)\sigma$ verschieden Funktions-Zeichen und können daher syntaktisch nicht identisch werden.

Die andere Form einer syntaktischen Gleichung, die garantiert unlösbar ist, ist

$$x \doteq f(t_1, \dots, t_n) \quad \text{falls } x \in \text{Var}(f(t_1, \dots, t_n)).$$

Das diese syntaktische Gleichung unlösbar ist liegt daran, dass die rechte Seite immer mindestens ein Funktions-Zeichen mehr enthält als die linke.

Mit diesen Vorbemerkungen können wir nun ein Verfahren angeben, mit dessen Hilfe es möglich ist, Mengen von syntaktischen Gleichungen zu lösen, oder festzustellen, dass es keine Lösung gibt. Das Verfahren operiert auf Paaren der Form $\langle F, \tau \rangle$. Dabei ist F ein syntaktisches Gleichungs-System und τ ist eine Substitution. Wir starten das Verfahren mit dem Paar $\langle E, [] \rangle$. Hierbei ist E das zu lösende Gleichungs-System und $[]$ ist die leere Substitution. Das Verfahren arbeitet indem die im Folgenden dargestellten Reduktions-Regeln solange angewendet werden, bis entweder feststeht, dass die Menge der Gleichungen keine Lösung hat, oder aber ein Paar der Form $\langle \{\}, \sigma \rangle$ erreicht wird. In diesem Fall ist σ ein Unifikator der Menge E , mit der wir gestartet sind. Es folgen die Reduktions-Regeln:

1. Falls $y \in \mathcal{V}$ eine Variable ist, die nicht in dem Term t auftritt, so können wir die folgende Reduktion durchführen:

$$\langle E \cup \{y \doteq t\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \langle E[y \mapsto t], \sigma[y \mapsto t] \rangle$$

Diese Reduktions-Regel ist folgendermaßen zu lesen: Enthält die zu untersuchende Menge von syntaktischen Gleichungen eine Gleichung der Form $y \doteq t$, wobei die Variable y nicht in t auftritt, dann können wir

diese Gleichung aus der gegebenen Menge von Gleichungen entfernen. Gleichzeitig wird die Substitution σ in die Substitution $\sigma[y \mapsto t]$ transformiert und auf die restlichen syntaktischen Gleichungen wird die Substitution $[y \mapsto t]$ angewendet.

2. Wenn die Variable y in dem Term t auftritt, falls also $y \in \text{var}(t)$ ist und wenn außerdem $t \neq y$ ist, dann hat das Gleichungs-System $E \cup \{y \doteq t\}$ keine Lösung, wir schreiben

$$\langle E \cup \{y \doteq t\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \Omega.$$

3. Falls $y \in \mathcal{V}$ eine Variable ist und t keine Variable ist, so haben wir folgende Reduktions-Regel:

$$\langle E \cup \{t \doteq y\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \langle E \cup \{y \doteq t\}, \sigma \rangle.$$

Diese Regel wird benötigt, um anschließend eine der ersten beiden Regeln anwenden zu können.

4. Triviale syntaktische Gleichungen von Variablen können wir einfach weglassen:

$$\langle E \cup \{x \doteq x\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \langle E, \sigma \rangle.$$

5. Ist f ein n -stelliges Funktions-Zeichen, so gilt

$$\langle E \cup \{f(s_1, \dots, s_n) \doteq f(t_1, \dots, t_n)\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \langle E \cup \{s_1 \doteq t_1, \dots, s_n \doteq t_n\}, \sigma \rangle.$$

Eine syntaktische Gleichung der Form $f(s_1, \dots, s_n) \doteq f(t_1, \dots, t_n)$ wird also ersetzt durch die n syntaktischen Gleichungen $s_1 \doteq t_1, \dots, s_n \doteq t_n$.

Diese Regel ist im Übrigen der Grund dafür, dass wir mit Mengen von syntaktischen Gleichungen arbeiten müssen, denn auch wenn wir mit nur einer syntaktischen Gleichung starten, kann durch die Anwendung dieser Regel die Zahl der syntaktischen Gleichungen erhöht werden.

Ein Spezialfall dieser Regel ist

$$\langle E \cup \{c \doteq c\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \langle E, \sigma \rangle.$$

Hier steht c für eine Konstante, also ein 0-stelliges Funktions-Zeichen. Triviale Gleichungen über Konstanten können also einfach weggelassen werden.

6. Das Gleichungs-System $E \cup \{f(s_1, \dots, s_m) \doteq g(t_1, \dots, t_n)\}$ hat keine Lösung, falls die Funktions-Zeichen f und g verschieden sind, wir schreiben

$$\langle E \cup \{f(s_1, \dots, s_m) \doteq g(t_1, \dots, t_n)\}, \sigma \rangle \rightsquigarrow \Omega \quad \text{falls } f \neq g.$$

Haben wir ein nicht-leeres Gleichungs-System E gegeben und starten mit dem Paar $\langle E, [] \rangle$, so lässt sich immer eine der obigen Regeln anwenden. Diese geht solange bis einer der folgenden Fälle eintritt:

1. Die 2. oder 6. Regel ist anwendbar. Dann ist das Ergebnis Ω und das Gleichungs-System E hat keine Lösung.
2. Das Paar $\langle E, [] \rangle$ wird reduziert zu einem Paar $\langle \{\}, \sigma \rangle$. Dann ist σ ein Unifikator von E . In diesem Falls schreiben wir $\sigma = \text{mgu}(E)$. Falls $E = \{s \doteq t\}$ ist, schreiben wir auch $\sigma = \text{mgu}(s, t)$. Die Abkürzung *mgu* steht hier für “*most general unifier*”.

Beispiel: Wir wenden das oben dargestellte Verfahren an, um die syntaktische Gleichung

$$p(x_1, f(x_4)) \doteq p(x_2, x_3)$$

zu lösen. Wir haben die folgenden Reduktions-Schritte:

$$\begin{aligned} & \langle \{p(x_1, f(x_4)) \doteq p(x_2, x_3)\}, [] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{x_1 \doteq x_2, f(x_4) \doteq x_3\}, [] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{f(x_4) \doteq x_3\}, [x_1 \mapsto x_2] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{x_3 \doteq f(x_4)\}, [x_1 \mapsto x_2] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{\}, [x_1 \mapsto x_2, x_3 \mapsto f(x_4)] \rangle \end{aligned}$$

In diesem Fall ist das Verfahren also erfolgreich und wir erhalten die Substitution

$$[x_1 \mapsto x_2, x_3 \mapsto f(x_4)]$$

als Lösung der oben gegebenen syntaktischen Gleichung.

Wir geben ein weiteres Beispiel und betrachten das Gleichungs-System

$$E = \{p(h(x_1, c)) \doteq p(x_2), q(x_2, d) \doteq q(h(d, c), x_4)\}$$

Wir haben folgende Reduktions-Schritte:

$$\begin{aligned} & \langle \{p(h(x_1, c)) \doteq p(x_2), q(x_2, d) \doteq q(h(d, c), x_4)\}, [] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{p(h(x_1, c)) \doteq p(x_2), x_2 \doteq h(d, c), d \doteq x_4\}, [] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{p(h(x_1, c)) \doteq p(x_2), x_2 \doteq h(d, c), x_4 \doteq d\}, [] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{p(h(x_1, c)) \doteq p(x_2), x_2 \doteq h(d, c)\}, [x_4 \mapsto d] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{p(h(x_1, c)) \doteq p(h(d, c))\}, [x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c)] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{h(x_1, c) \doteq h(d, c)\}, [x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c)] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{x_1 \doteq d, c \doteq c\}, [x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c)] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{x_1 \doteq d\}, [x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c)] \rangle \\ \rightsquigarrow & \langle \{\}, [x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c), x_1 \mapsto d] \rangle \end{aligned}$$

Damit haben wir die Substitution $[x_4 \mapsto d, x_2 \mapsto h(d, c), x_1 \mapsto d]$ als Lösung des anfangs gegebenen syntaktischen Gleichungs-Systems gefunden. \square

5.5 Ein Kalkül für die Prädikatenlogik

Der Kalkül, den wir in diesem Abschnitt für die Prädikatenlogik einführen, besteht aus zwei Schluss-Regeln, die wir jetzt definieren.

Definition 48 (Resolution) Es gelte:

1. k_1 und k_2 sind prädikatenlogische Klauseln,
2. $p(s_1, \dots, s_n)$ und $p(t_1, \dots, t_n)$ sind atomare Formeln,
3. die syntaktische Gleichung $p(s_1, \dots, s_n) \doteq p(t_1, \dots, t_n)$ ist lösbar mit

$$\mu = \text{mgu}(p(s_1, \dots, s_n), p(t_1, \dots, t_n)).$$

Dann ist

$$\frac{k_1 \cup \{p(s_1, \dots, s_n)\} \quad \{\neg p(t_1, \dots, t_n)\} \cup k_2}{k_1\mu \cup k_2\mu}$$

eine Anwendung der *Resolutions-Regel*. □

Die Resolutions-Regel ist eine Kombination aus der *Substitutions-Regel* und der Schnitt-Regel. Die Substitutions-Regel hat die Form

$$\frac{k}{k\sigma}.$$

Hierbei ist k eine prädikatenlogische Klausel und σ ist eine Substitution. Unter Umständen kann es sein, dass wir bei der Anwendung der Resolutions-Regel die Variablen in einer der beiden Klauseln erst umbenennen müssen bevor wir die Regel anwenden können. Betrachten wir dazu ein Beispiel. Die Klausel-Menge

$$M = \left\{ \{p(x)\}, \{\neg p(f(x))\} \right\}$$

ist widersprüchlich. Wir können die Resolutions-Regel aber nicht unmittelbar anwenden, denn die syntaktische Gleichung

$$p(x) \doteq p(f(x))$$

ist unlösbar. Das liegt daran, dass **zufällig** in beiden Klauseln dieselbe Variable verwendet wird. Wenn wir die Variable x in der zweiten Klausel jedoch zu y umbenennen, erhalten wir die Klausel-Menge

$$\left\{ \{p(x)\}, \{\neg p(f(y))\} \right\}.$$

Hier können wir die Resolutions-Regel anwenden, denn die syntaktische Gleichung

$$p(x) \doteq p(f(y))$$

hat die Lösung $[x \mapsto f(y)]$. Dann erhalten wir

$$\{p(x)\}, \quad \{\neg p(f(y))\} \quad \vdash \quad \{\}.$$

und haben damit die Inkonsistenz der Klausel-Menge M nachgewiesen.

Die Resolutions-Regel alleine ist nicht ausreichend, um aus einer Klausel-Menge M , die inkonsistent ist, in jedem Fall die leere Klausel ableiten zu können: Wir brauchen noch eine zweite Regel. Um das einzusehen, betrachten wir die Klausel-Menge

$$M = \left\{ \{p(f(x), y), p(u, g(v))\}, \{\neg p(f(x), y), \neg p(u, g(v))\} \right\}$$

Wir werden gleich zeigen, dass die Menge M widersprüchlich ist. Man kann nachweisen, dass mit der Resolutions-Regel alleine ein solcher Nachweis nicht gelingt. Ein einfacher, aber für die Vorlesung zu aufwendiger Nachweis dieser Behauptung kann geführt werden, indem wir ausgehend von der Menge M alle möglichen Resolutions-Schritte durchführen. Dabei würden wir dann sehen, dass die leere Klausel nie berechnet wird. Wir stellen daher jetzt die Faktorisierungs-Regel vor, mir der wir später zeigen werden, dass M widersprüchlich ist.

Definition 49 (Faktorisierung) *Es gelte*

1. k ist eine prädikatenlogische Klausel,
2. $p(s_1, \dots, s_n)$ und $p(t_1, \dots, t_n)$ sind atomare Formeln,
3. die syntaktische Gleichung $p(s_1, \dots, s_n) \doteq p(t_1, \dots, t_n)$ ist lösbar,
4. $\mu = mgu(p(s_1, \dots, s_n), p(t_1, \dots, t_n))$.

Dann sind

$$\frac{k \cup \{p(s_1, \dots, s_n), p(t_1, \dots, t_n)\}}{k\mu \cup \{p(s_1, \dots, s_n)\mu\}} \quad \text{und} \quad \frac{k \cup \{\neg p(s_1, \dots, s_n), \neg p(t_1, \dots, t_n)\}}{k\mu \cup \{\neg p(s_1, \dots, s_n)\mu\}}$$

Anwendungen der *Faktorisierungs-Regel*. □

Wir zeigen, wie sich mit Resolutions- und Faktorisierungs-Regel die Widersprüchlichkeit der Menge M beweisen lässt.

1. Zunächst wenden wir die Faktorisierungs-Regel auf die erste Klausel an. Dazu berechnen wir den Unifikator

$$\mu = \text{mgu}(p(f(x), y), p(u, g(v))) = [y \mapsto g(v), u \mapsto f(x)].$$

Damit können wir die Faktorisierungs-Regel anwenden:

$$\{p(f(x), y), p(u, g(v))\} \quad \vdash \quad \{p(f(x), g(v))\}.$$

2. Jetzt wenden wir die Faktorisierungs-Regel auf die zweite Klausel an. Dazu berechnen wir den Unifikator

$$\mu = \text{mgu}(\neg p(f(x), y), \neg p(u, g(v))) = [y \mapsto g(v), u \mapsto f(x)].$$

Damit können wir die Faktorisierungs-Regel anwenden:

$$\{\neg p(f(x), y), \neg p(u, g(v))\} \quad \vdash \quad \{\neg p(f(x), g(v))\}.$$

3. Wir schließen den Beweis mit einer Anwendung der Resolutions-Regel ab. Der dabei verwendete Unifikator ist die leere Substitution, es gilt also $\mu = []$.

$$\{p(f(x), g(v))\}, \quad \{\neg p(f(x), g(v))\} \quad \vdash \quad \{\}.$$

Ist M eine Menge von prädikatenlogischen Klauseln und ist k eine prädikatenlogische Klausel, die durch Anwendung der Resolutions-Regel und der Faktorisierungs-Regel aus M hergeleitet werden kann, so schreiben wir

$$M \vdash k.$$

Dies wird als M *leitet k her* gelesen.

Definition 50 (Allabschluss) Ist k eine prädikatenlogische Klausel und ist $\{x_1, \dots, x_n\}$ die Menge aller Variablen, die in k auftreten, so definieren wir den *Allabschluss* $\forall(k)$ der Klausel k als

$$\forall(k) := \forall x_1, \dots, x_n: k.$$

Die für uns wesentlichen Eigenschaften des Beweis-Begriffs $M \vdash k$ werden in den folgenden beiden Sätzen zusammengefasst.

Satz 51 (Korrektheits-Satz)

Ist $M = \{k_1, \dots, k_n\}$ eine Menge von Klauseln und gilt $M \vdash k$, so folgt

$$\models \forall(k_1) \wedge \dots \wedge \forall(k_n) \rightarrow \forall(k).$$

Falls also eine Klausel k aus einer Menge M hergeleitet werden kann, so ist k tatsächlich eine Folgerung aus M . □

Die Umkehrung des obigen Korrektheits-Satzes gilt nur für die leere Klausel.

Satz 52 (Widerlegungs-Vollständigkeit)

Ist $M = \{k_1, \dots, k_n\}$ eine Menge von Klauseln und gilt $\models \forall(k_1) \wedge \dots \wedge \forall(k_n) \rightarrow \perp$, so folgt

$$M \vdash \{\}.$$
□

Damit haben wir nun ein Verfahren in der Hand, um für eine gegebene prädikatenlogischer Formel f die Frage, ob $\models f$ gilt, untersuchen zu können.

1. Wir berechnen zunächst die Skolem-Normalform von $\neg f$ und erhalten dabei so etwas wie

$$\neg f \approx_e \forall x_1, \dots, x_m: g.$$

2. Anschließend bringen wir die Matrix g in konjunktive Normalform:

$$g \leftrightarrow k_1 \wedge \dots \wedge k_n.$$

Daher haben wir nun

$$\neg f \approx_e k_1 \wedge \dots \wedge k_n$$

und es gilt:

$$\models f \quad \text{g.d.w.} \quad \{\neg f\} \models \perp \quad \text{g.d.w.} \quad \{k_1, \dots, k_n\} \models \perp.$$

3. Nach dem Korrektheits-Satz und dem Satz über die Widerlegungs-Vollständigkeit gilt

$$\{k_1, \dots, k_n\} \models \perp \quad \text{g.d.w.} \quad \{k_1, \dots, k_n\} \vdash \perp.$$

Wir versuchen also, nun die Widersprüchlichkeit der Menge $M = \{k_1, \dots, k_n\}$ zu zeigen, indem wir aus M die leere Klausel ableiten. Wenn diese gelingt, haben wir damit die Allgemeingültigkeit der ursprünglich gegebenen Formel f gezeigt.

Zum Abschluss demonstrieren wir das skizzierte Verfahren an einem Beispiel. Wir gehen von folgenden Axiomen aus:

1. Jeder Drache ist glücklich, wenn alle seine Kinder fliegen können.
2. Rote Drachen können fliegen.
3. Die Kinder eines roten Drachens sind immer rot.

Wie werden zeigen, dass aus diesen Axiomen folgt, dass alle roten Drachen glücklich sind. Als erstes formalisieren wir die Axiome und die Behauptung in der Prädikatenlogik. Wir wählen die folgende Signatur

$$\Sigma_{\text{Drache}} := \langle \mathcal{V}, \mathcal{F}, \mathcal{P}, \text{arity} \rangle \quad \text{mit}$$

1. $\mathcal{V} := \{x, y, z\}$.
2. $\mathcal{F} = \{\}$.
3. $\mathcal{P} := \{\text{rot}, \text{fliegt}, \text{glücklich}, \text{kind}\}$.
4. $\text{arity} := \{\langle \text{rot}, 1 \rangle, \langle \text{fliegt}, 1 \rangle, \langle \text{glücklich}, 1 \rangle, \langle \text{kind}, 2 \rangle\}$

Das Prädikat $\text{kind}(x, y)$ soll genau dann wahr sein, wenn x ein Kind von y ist. Formalisieren wir die Axiome und die Behauptung, so erhalten wir die folgenden Formeln f_1, \dots, f_4 :

1. $f_1 := \forall x : \left(\forall y : (\text{kind}(y, x) \rightarrow \text{fliegt}(y)) \rightarrow \text{glücklich}(x) \right)$
2. $f_2 := \forall x : (\text{rot}(x) \rightarrow \text{fliegt}(x))$
3. $f_3 := \forall x : (\text{rot}(x) \rightarrow \forall y : (\text{kind}(y, x) \rightarrow \text{rot}(y)))$
4. $f_4 := \forall x : (\text{rot}(x) \rightarrow \text{glücklich}(x))$

Wir wollen zeigen, dass die Formel

$$f := f_1 \wedge f_2 \wedge f_3 \rightarrow f_4$$

allgemeingültig ist. Wir betrachten also die Formel $\neg f$ und stellen fest

$$\neg f \leftrightarrow f_1 \wedge f_2 \wedge f_3 \wedge \neg f_4.$$

Als nächstes müssen wir diese Formel in eine Menge von Klauseln umformen. Da es sich hier um eine Konjunktion mehrerer Formeln handelt, können wir die einzelnen Formeln f_1 , f_2 , f_3 und $\neg f_4$ getrennt in Klauseln umwandeln.

1. Die Formel f_1 kann wie folgt umgeformt werden:

$$\begin{aligned} f_1 &= \forall x : \left(\forall y : (kind(y, x) \rightarrow fliegt(y)) \rightarrow glücklich(x) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \left(\neg \forall y : (kind(y, x) \rightarrow fliegt(y)) \vee glücklich(x) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \left(\neg \forall y : (\neg kind(y, x) \vee fliegt(y)) \vee glücklich(x) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \left(\exists y : \neg (\neg kind(y, x) \vee fliegt(y)) \vee glücklich(x) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \left(\exists y : (kind(y, x) \wedge \neg fliegt(y)) \vee glücklich(x) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \exists y : \left((kind(y, x) \wedge \neg fliegt(y)) \vee glücklich(x) \right) \\ &\approx_e \forall x : \left((kind(s(x), x) \wedge \neg fliegt(s(x))) \vee glücklich(x) \right) \end{aligned}$$

Im letzten Schritt haben wir dabei die Skolem-Funktion s mit $arity(s) = 1$ eingeführt. Anschaulich berechnet diese Funktion für jeden Drachen x , der nicht glücklich ist, ein Kind $s(x)$, das nicht fliegen kann. Wenn wir in der Matrix dieser Formel das “ \vee ” noch ausmultiplizieren, so erhalten wir die beiden Klauseln

$$\begin{aligned} k_1 &:= \{ kind(s(x), x), glücklich(x) \}, \\ k_2 &:= \{ \neg fliegt(s(x)), glücklich(x) \}. \end{aligned}$$

2. Analog finden wir für f_2 :

$$\begin{aligned} f_2 &= \forall x : (rot(x) \rightarrow fliegt(x)) \\ &\leftrightarrow \forall x : (\neg rot(x) \vee fliegt(x)) \end{aligned}$$

Damit ist f_2 zu folgender Klauseln äquivalent:

$$k_3 := \{ \neg rot(x), fliegt(x) \}.$$

3. Für f_3 sehen wir:

$$\begin{aligned} f_3 &= \forall x : \left(rot(x) \rightarrow \forall y : (kind(y, x) \rightarrow rot(y)) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \left(\neg rot(x) \vee \forall y : (\neg kind(y, x) \vee rot(y)) \right) \\ &\leftrightarrow \forall x : \forall y : (\neg rot(x) \vee \neg kind(y, x) \vee rot(y)) \end{aligned}$$

Das liefert die folgende Klausel:

$$k_4 := \{ \neg rot(x), \neg kind(y, x), rot(y) \}.$$

4. Umformung der Negation von f_4 liefert:

$$\begin{aligned} \neg f_4 &= \neg \forall x : (rot(x) \rightarrow glücklich(x)) \\ &\leftrightarrow \neg \forall x : (\neg rot(x) \vee glücklich(x)) \\ &\leftrightarrow \exists x : \neg (\neg rot(x) \vee glücklich(x)) \\ &\leftrightarrow \exists x : (rot(x) \wedge \neg glücklich(x)) \\ &\approx_e rot(d) \wedge \neg glücklich(d) \end{aligned}$$

Die hier eingeführte Skolem-Konstante d steht für einen unglücklichen roten Drachen. Das führt zu den Klauseln

$$k_5 = \{rot(d)\},$$

$$k_6 = \{\neg glücklich(d)\}.$$

Wir müssen also untersuchen, ob die Menge M , die aus den folgenden Klauseln besteht, widersprüchlich ist:

1. $k_1 = \{kind(s(x), x), glücklich(x)\}$
2. $k_2 = \{\neg fliegt(s(x)), glücklich(x)\}$
3. $k_3 = \{\neg rot(x), fliegt(x)\}$
4. $k_4 = \{\neg rot(x), \neg kind(y, x), rot(y)\}$
5. $k_5 = \{rot(d)\}$
6. $k_6 = \{\neg glücklich(d)\}$

Sei also $M := \{k_1, k_2, k_3, k_4, k_5, k_6\}$. Wir zeigen, dass $M \vdash \perp$ gilt:

1. Es gilt

$$mgu(rot(d), rot(x)) = [x \mapsto d].$$

Daher können wir die Resolutions-Regel auf die Klauseln k_5 und k_4 wie folgt anwenden:

$$\{rot(d)\}, \{\neg rot(x), \neg kind(y, x), rot(y)\} \vdash \{\neg kind(y, d), rot(y)\}.$$

2. Wir wenden nun auf die resultierende Klausel und auf die Klausel k_1 die Resolutions-Regel an. Dazu berechnen wir zunächst

$$mgu(kind(y, d), kind(s(x), x)) = [y \mapsto s(d), x \mapsto d].$$

Dann haben wir

$$\{\neg kind(y, d), rot(y)\}, \{kind(s(x), x), glücklich(x)\} \vdash \{glücklich(d), rot(s(d))\}.$$

3. Jetzt wenden wir auf die eben abgeleitete Klausel und die Klausel k_6 die Resolutions-Regel an. Wir haben:

$$mgu(glücklich(d), glücklich(d)) = []$$

Also erhalten wir

$$\{glücklich(d), rot(s(d))\}, \{\neg glücklich(d)\} \vdash \{rot(s(d))\}.$$

4. Auf die Klausel $\{rot(s(d))\}$ und die Klausel k_3 wenden wir die Resolutions-Regel an. Zunächst haben wir

$$mgu(rot(s(d)), \neg rot(x)) = [x \mapsto s(d)]$$

Also liefert die Anwendung der Resolutions-Regel:

$$\{rot(s(d))\}, \{\neg rot(x), fliegt(x)\} \vdash \{fliegt(s(d))\}$$

5. Um die so erhaltenen Klausel $\{fliegt(s(d))\}$ mit der Klausel k_2 resolvieren zu können, berechnen wir

$$mgu(fliegt(s(d)), fliegt(s(x))) = [x \mapsto d]$$

Dann liefert die Resolutions-Regel

$$\{fliegt(s(d))\}, \{\neg fliegt(s(x)), glücklich(x)\} \vdash \{glücklich(d)\}.$$

6. Auf das Ergebnis $\{glücklich(d)\}$ und die Klausel k_6 können wir nun die Resolutions-Regel anwenden:

$$\{glücklich(d)\}, \{\neg glücklich(d)\} \vdash \{\}.$$

Da wir im letzten Schritt die leere Klausel erhalten haben, ist insgesamt $M \vdash \perp$ nachgewiesen worden und damit haben wir gezeigt, dass alle kommunistischen Drachen glücklich sind.

Aufgabe 2: Die von Bertrant Russell definierte *Russell-Menge* R ist definiert als die Menge aller der Mengen, die sich nicht selbst enthalten. Damit gilt also

$$\forall x : (x \in R \leftrightarrow \neg x \in x).$$

Zeigen Sie mit Hilfe des in diesem Abschnitt definierten Kalküls, dass diese Formel widersprüchlich ist.

Aufgabe 3: Gegeben seien folgende Axiome:

1. Jeder Barbier rasiert alle Personen, die sich nicht selbst rasieren.
2. Kein Barbier rasiert jemanden, der sich selbst rasiert.

Zeigen Sie, dass aus diesen Axiomen logisch die folgende Aussage folgt:

Alle Barbieri sind blond.

5.6 *Prover9* und *Mace4*

Der im letzten Abschnitt beschriebene Kalkül lässt sich automatisieren und bildet die Grundlage moderner automatischer Beweiser. Gleichzeitig lässt sich auch die Suche nach Gegenbeispielen automatisieren. Wir stellen in diesem Abschnitt zwei Systeme vor, die diesen Zwecken dienen.

1. *Prover9* dient dazu, automatisch prädikatenlogische Formeln zu beweisen.
2. *Mace4* untersucht, ob eine gegebene Menge prädikatenlogischer Formeln in einer endlichen Struktur erfüllbar ist. Gegebenenfalls wird diese Struktur berechnet.

Die beiden Programme *Prover9* und *Mace4* wurden von William McCune [McC10] entwickelt, stehen unter der **GPL** (*Gnu General Public Licence*) und können unter der Adresse

<http://www.cs.unm.edu/~mccune/prover9/download/>

im Quelltext heruntergeladen werden. Wir diskutieren zunächst *Prover9* und schauen uns anschließend *Mace4* an.

5.6.1 Der automatische Beweiser *Prover9*

Prover9 ist ein Programm, das als Eingabe zwei Mengen von Formeln bekommt. Die erste Menge von Formeln wird als Menge von *Axiomen* interpretiert, die zweite Menge von Formeln sind die zu beweisenden *Theoreme*, die aus den Axiomen gefolgert werden sollen. Wollen wir beispielsweise zeigen, dass in der Gruppen-Theorie aus der Existenz eines links-inversen Elements auch die Existenz eines rechts-inversen Elements folgt und dass außerdem das links-neutrale Element auch rechts-neutral ist, so können wir zunächst die Gruppen-Theorie wie folgt axiomatisieren:

1. $\forall x : e \cdot x = x,$
2. $\forall x : \exists y : x \cdot y = e,$
3. $\forall x : \forall y : \forall z : (x \cdot y) \cdot z = x \cdot (y \cdot z).$

Wir müssen nun zeigen, dass aus diesen Axiomen die beiden Formeln

$$\forall x : x \cdot e = x \quad \text{und} \quad \forall x : \exists y : y \cdot x = e$$

logisch folgen. Wir können diese Formeln wie in Abbildung 5.6 auf Seite 116 gezeigt für *Prover9* darstellen. Der Anfang der Axiome wird in dieser Datei durch “`formulas(sos)`” eingeleitet und durch das Schlüsselwort “`end_of_list`” beendet. Zu beachten ist, dass sowohl die Schlüsselwörter als auch die einzelnen Formel jeweils durch einen Punkt “.” beendet werden. Die Axiome in den Zeilen 2, 3, und 4 drücken aus, dass

1. *e* ein links-neutrales Element ist,
2. zu jedem Element *x* ein links-inverses Element *y* existiert und
3. das Assoziativ-Gesetz gilt.

Aus diesen Axiomen folgt, dass das *e* auch ein rechts-neutrales Element ist und dass außerdem zu jedem Element *x* ein rechts-neutrales Element *y* existiert. Diese beiden Formeln sind die zu beweisenden *Ziele* und werden in der Datei durch “`formulas(goal)`” markiert. Trägt die in Abbildung 5.6 gezeigte Datei den Namen “`group2.in`”, so können wir das Programm *Prover9* mit dem Befehl

```
prover9 -f group2.in
```

starten und erhalten als Ergebnis die Information, dass die beiden in Zeile 8 und 9 gezeigten Formeln tatsächlich aus den vorher angegebenen Axiomen folgen. Hätte *Prover9* keinen Beweis gefunden, so wäre das Programm solange weitergelaufen, bis kein freier Speicher mehr zur Verfügung gestanden hätte und wäre dann mit einer Fehlermeldung abgebrochen.

```

1  formulas(sos).
2  all x (e * x = x).                % left neutral
3  all x exists y (y * x = e).       % left inverse
4  all x all y all z ((x * y) * z = x * (y * z)). % associativity
5  end_of_list.
6
7  formulas(goals).
8  all x (x * e = x).                % right neutral
9  all x exists y (x * y = e).       % right inverse
10 end_of_list.

```

Abbildung 5.6: Textuelle Darstellung der Axiome der Gruppentheorie.

Prover9 versucht, einen indirekten Beweis zu führen. Zunächst werden die Axiome in prädikatenlogische Klauseln überführt. Dann wird jedes zu beweisenden Theorem negiert und die negierte Formel wird ebenfalls in Klauseln überführt. Anschließend versucht *Prover9* aus der Menge aller Axiome zusammen mit den Klauseln, die sich aus der Negation eines der zu beweisenden Theoreme ergeben, die leere Klausel herzuleiten. Gelingt dies, so ist bewiesen, dass das jeweilige Theorem tatsächlich aus den Axiomen folgt. Abbildung 5.7 zeigt eine Eingabe-Datei für *Prover9*, bei der versucht wird, das Kommutativ-Gesetz aus den Axiomen der Gruppentheorie zu folgern. Der Beweis-Versuch mit *Prover9* schlägt allerdings fehl. In diesem Fall wird die Beweissuche nicht endlos fortgesetzt. Dies liegt daran, dass es *Prover9* gelingt, in endlicher Zeit alle aus den gegebenen Voraussetzungen folgenden Formeln abzuleiten. Ein solcher Fall ist allerdings eher die Ausnahme als die Regel.

5.6.2 *Mace4*

Dauert ein Beweisversuch mit *Prover9* endlos, so ist zunächst nicht klar, ob das zu beweisende Theorem gilt. Um sicher zu sein, dass eine Formel nicht aus einer gegebenen Menge von Axiomen folgt, reicht es aus, eine Struktur zu konstruieren, in der alle Axiome erfüllt sind, in der das zu beweisende Theorem aber falsch ist. Das

```

1  formulas(sos).
2  all x (e * x = x).                % left neutral
3  all x exists y (y * x = e).       % left inverse
4  all x all y all z ((x * y) * z = x * (y * z)). % associativity
5  end_of_list.
6
7  formulas(goals).
8  all x all y (x * y = y * x).       % * is commutative
9  end_of_list.

```

Abbildung 5.7: Gilt das Kommutativ-Gesetz in allen Gruppen?

Programm *Mace4* dient genau dazu, solche Strukturen zu finden. Das funktioniert natürlich nur, solange die Strukturen endlich sind. Abbildung 5.8 zeigt eine Eingabe-Datei, mit deren Hilfe wir die Frage, ob es endliche nicht-kommutative Gruppen gibt, unter Verwendung von *Mace4* beantworten können. In den Zeilen 2, 3 und 4 stehen die Axiome der Gruppen-Theorie. Die Formel in Zeile 5 postuliert, dass für die beiden Elemente a und b das Kommutativ-Gesetz nicht gilt, dass also $a \cdot b \neq b \cdot a$ ist. Ist der in Abbildung 5.8 gezeigte Text in einer Datei mit dem Namen “group.in” gespeichert, so können wir *Mace4* durch das Kommando

mace4 -f group.in

starten. *Mace4* sucht für alle positiven natürlichen Zahlen $n = 1, 2, 3, \dots$, ob es eine Struktur $\mathcal{S} = \langle \mathcal{U}, \mathcal{J} \rangle$ mit $\text{card}(U) = n$ gibt, in der die angegebenen Formeln gelten. Bei $n = 6$ wird *Mace4* fündig und berechnet tatsächlich eine Gruppe mit 6 Elementen, in der das Kommutativ-Gesetz verletzt ist.

```

1  formulas(theory).
2  all x (e * x = x).                % left neutral
3  all x exists y (y * x = e).       % left inverse
4  all x all y all z ((x * y) * z = x * (y * z)). % associativity
5  a * b != b * a.                  % a and b do not commute
6  end_of_list.

```

Abbildung 5.8: Gibt es eine Gruppe, in der das Kommutativ-Gesetz nicht gilt?

Abbildung 5.9 zeigt einen Teil der von *Mace4* produzierten Ausgabe. Die Elemente der Gruppe sind die Zahlen $0, \dots, 5$, die Konstante a ist das Element 0, b ist das Element 1, e ist das Element 2. Weiter sehen wir, dass das Inverse von 0 wieder 0 ist, das Inverse von 1 ist 1 das Inverse von 2 ist 2, das Inverse von 3 ist 4, das Inverse von 4 ist 3 und das Inverse von 5 ist 5. Die Multiplikation wird durch die folgende Gruppen-Tafel realisiert:

\circ	0	1	2	3	4	5
0	2	3	0	1	5	4
1	4	2	1	5	0	3
2	0	1	2	3	4	5
3	5	0	3	4	2	1
4	1	5	4	2	3	0
5	3	4	5	0	1	2

Diese Gruppen-Tafel zeigt, dass

$$a \circ b = 0 \circ 1 = 3, \quad \text{aber} \quad b \circ a = 1 \circ 0 = 4$$

gilt, mithin ist das Kommutativ-Gesetz tatsächlich verletzt.

```

1  ===== DOMAIN SIZE 6 =====
2
3  === Mace4 starting on domain size 6. ===
4
5  ===== MODEL =====
6
7  interpretation( 6, [number=1, seconds=0], [
8
9      function(a, [ 0 ]),
10
11     function(b, [ 1 ]),
12
13     function(e, [ 2 ]),
14
15     function(f1(_), [ 0, 1, 2, 4, 3, 5 ]),
16
17     function(*(_,_), [
18         2, 3, 0, 1, 5, 4,
19         4, 2, 1, 5, 0, 3,
20         0, 1, 2, 3, 4, 5,
21         5, 0, 3, 4, 2, 1,
22         1, 5, 4, 2, 3, 0,
23         3, 4, 5, 0, 1, 2 ])
24 ]).
25
26  ===== end of model =====

```

Abbildung 5.9: Ausgabe von *Mace4*.

Bemerkung: Der Theorem-Beweiser *Prover9* ist ein Nachfolger des Theorem-Beweisers *Otter*. Mit Hilfe von *Otter* ist es McCune 1996 gelungen, die Robbin'sche Vermutung zu beweisen [McC97]. Dieser Beweis war damals sogar der *New York Times* eine Schlagzeile wert, nachzulesen unter

<http://www.nytimes.com/library/cyber/week/1210math.html>.

Das Ergebnis zeigt, dass automatische Theorem-Beweiser durchaus nützliche Werkzeuge sein können. Nichtdestoweniger ist die Prädikatenlogik unentscheidbar und bisher sind nur wenige offene mathematische Probleme mit Hilfe von automatischen Beweisern gelöst worden. Das wird sich vermutlich auch in der näheren Zukunft nicht ändern.

Kapitel 6

Hoare Logic

In this chapter we introduce *Hoare logic*. This is a formal system that is used to prove the correctness of imperative computer programs. Hoare logic has been introduced 1969 by Sir Charles Antony Richard Hoare, who is the inventor of the *quicksort* algorithm.

6.1 Preconditions and Postconditions

Hoare logic is based on preconditions and postconditions. If P is a program fragment and if F and G are logical formulæ, then we call F a precondition and G a postcondition for the program fragment P if the following holds: If P is executed in a state s such that the formula F holds in s , then the execution of P will change the state s into a new state s' such that G holds in s' . This is written as

$$\{F\} \ P \ \{G\}.$$

We will read this notation as “*executing P changes F into G* ”. The formula

$$\{F\} \ P \ \{G\}$$

is called a *Hoare triple*.

Beispiele:

1. The assignment “ $x := 1$;” satisfies the specification

$$\{\text{true}\} \ x := 1; \ \{x = 1\}.$$

Here, the precondition is the trivial condition “**true**”, since the postcondition “ $x = 1$ ” will always be satisfied after this assignment.

2. The assignment “ $x = x + 1$;” satisfies the specification

$$\{x = 1\} \ x := x + 1; \ \{x = 2\}.$$

If the precondition is “ $x = 1$ ”, then it is obvious that the postcondition has to be “ $x = 2$ ”.

3. Let us consider the assignment “ $x = x + 1$;” again. However, this time the precondition is given as “ $\text{prime}(x)$ ”, which is only true if x is a prime number. This time, the Hoare triple is given as

$$\{\text{prime}(x)\} \ x := x + 1; \ \{\text{prime}(x - 1)\}.$$

This might look strange at first. Many students think that this Hoare triple should rather be written as

$$\{\text{prime}(x)\} \ x := x + 1; \ \{\text{prime}(x + 1)\}.$$

However, this can easily be refuted by taking x to have the value 2. Then, the precondition $\text{prime}(x)$ is

satisfied since 2 is a prime number. After the assignment, x has the value 3 and

$$x - 1 = 3 - 1 = 2$$

still is a prime number. However, we also have

$$x + 1 = 3 + 1 = 4$$

and as $4 = 2 \cdot 2$ we see that $x + 1$ is not a prime number!

Let us proceed to show how the different parts of a program can be specified using Hoare triples. We start with the analysis of assignments.

6.1.1 Assignments

Let us generalize the previous example. Let us therefore assume that we have an assignment of the form

$$x := h(x);$$

and we want to investigate how the postcondition G of this assignment is related to the precondition F . To simplify matters, let us assume that the function h is invertible, i. e. we assume that there is a function h^{-1} such that we have

$$h^{-1}(h(x)) = x \quad \text{and} \quad h(h^{-1}(x)) = x$$

for all x . Then, the function h^{-1} is the inverse of the function h . In order to understand the problem of computing the postcondition for the assignment statement given above, let us first consider an example. The assignment

$$x := x + 1;$$

can be written as

$$x := h(x);$$

where the function h is given as

$$h(x) = x + 1$$

and the inverse function h^{-1} is

$$h^{-1}(x) = x - 1.$$

Now we are able to compute the postcondition of the assignment “ $x := h(x);$ ” from the precondition. We have

$$\{F\} \quad x := h(x); \quad \{F\sigma\} \quad \text{where} \quad \sigma = [x \mapsto h^{-1}(x)].$$

Here, $F\sigma$ denotes the application of the substitution σ to the formula F . The expression $F\sigma$ is computed from the expression F by replacing every occurrence of the variable x by the term $h^{-1}(x)$. Therefore, the substitution σ undoes the effect of the assignment and restores the variables in F to the state before the assignment.

In order to understand why this is the correct way to compute the postcondition, we consider the assignment “ $x := x + 1$ ” again and choose the formula $x = 7$ as precondition. Since $h^{-1}(x) = x - 1$, the substitution σ is given as $\sigma = [x \mapsto x - 1]$. Therefore, $F\sigma$ has the form

$$(x = 7)[x \mapsto x - 1] \equiv (x - 1 = 7).$$

I have used the symbol “ \equiv ” here in order to express that these formulæ are syntactically identical. Therefore, we have

$$\{x = 7\} \quad x := x + 1; \quad \{x - 1 = 7\}.$$

Since the formula $x - 1 = 7$ is equivalent to the formula $x = 8$ the Hoare triple above can be rewritten as

$$\{x = 7\} \quad x := x + 1; \quad \{x = 8\}$$

and this is obviously correct: If the value of x is 7 before the assignment

“ $x := x + 1;$ ”

is executed, then after the assignment is executed, x will have the value 8.

Let us try to understand why

$$\{F\} \quad x := h(x); \quad \{F\sigma\} \quad \text{where} \quad \sigma = [x \mapsto h^{-1}(x)]$$

is, indeed, correct: Before the assignment “ $x := h(x);$ ” is executed, the variable x has some fixed value x_0 . The precondition F is valid for x_0 . Therefore, the formula $F[x \mapsto x_0]$ is valid before the assignment is executed. However, the variable x does not occur in the formula $F[x \mapsto x_0]$ because it has been replaced by the fixed value x_0 . Therefore, the formula

$$F[x \mapsto x_0]$$

remains valid after the assignment “ $x = h(x);$ ” is executed. After this assignment, the variable x is set to $h(x_0)$. Therefore, we have

$$x = h(x_0).$$

Let us solve this equation for x_0 . We find

$$h^{-1}(x) = x_0.$$

Therefore, after the assignment the formula

$$F[x \mapsto x_0] \equiv F[x \mapsto h^{-1}(x)]$$

is valid and this is the formula that is written as $F\sigma$ above.

We conclude this discussion with another example. The unary predicate *prime* checks whether its argument is a prime number. Therefore, *prime*(x) is true if x is a prime number. Then we have

$$\{prime(x)\} \quad x := x + 1; \quad \{prime(x-1)\}.$$

The correctness of this Hoare triple should be obvious: If x is a prime and if x is then incremented by 1, then afterwards $x - 1$ is prime.

Different Forms of Assignments Not all assignments can be written in the form “ $x := h(x);$ ” where the function h is invertible. Often, a constant c is assigned to some variable x . If x does not occur in the precondition F , then we have

$$\{F\} \quad x := c; \quad \{F \wedge x = c\}.$$

The formula F can be used to restrict the values of other variables occurring in the program under consideration.

General Form of the Assignment Rule In the literature the rule for specifying an assignment is given as

$$\{F[x \mapsto t]\} \quad x := t; \quad \{F\}.$$

Here, t is an arbitrary term that can contain the variable x . This rule can be read as follows:

“If the formula $F(t)$ is valid in some state and t is assigned to x , then after this assignment we have $F(x)$.”

This rule is obviously correct. However, it is not very useful because in order to apply this rule we first have to rewrite the precondition as $F(t)$. If t is some complex term, this is often very difficult to do.

6.1.2 The Weakening Rule

If a program fragment P satisfies the specification

$$\{F\} \quad P \quad \{G\}$$

and if, furthermore, the formula G implies the validity of the formula H , that is if

$$G \rightarrow H$$

holds, then the program fragment P satisfies

$$\{F\} \text{ P } \{H\}.$$

The reasoning is as follows: If after executing P we know that G is valid, then, since G implies H , the formula H has to be valid, too. Therefore, the following *verification rule*, which is known as the *weakening rule*, is valid:

$$\frac{\{F\} \text{ P } \{G\}, \quad G \rightarrow H}{\{F\} \text{ P } \{H\}}$$

The formulæ written over the fraction line are called the *premises* and the formula under the fraction line is called the *conclusion*. The conclusion and the first premiss are Hoare triples, the second premiss is a formula of first order logic. The interpretation of this rule is that the conclusion is true if the premises are true.

6.1.3 Compound Statements

If the program fragments P and Q have the specifications

$$\{F_1\} \text{ P } \{G_1\} \quad \text{and} \quad \{F_2\} \text{ Q } \{G_2\}$$

and if, furthermore, the postcondition G_1 implies the precondition F_2 , then the composition $P;Q$ of P and Q satisfies the specification

$$\{F_1\} \text{ P;Q } \{G_2\}.$$

The reasoning is as follows: If, initially, F_1 is satisfied and we execute P then we have G_1 afterwards. Therefore we also have F_2 and if we now execute Q then afterwards we will have G_2 . This chain of thoughts is combined in the following verification rule:

$$\frac{\{F_1\} \text{ P } \{G_1\}, \quad G_1 \rightarrow F_2, \quad \{F_2\} \text{ Q } \{G_2\}}{\{F_1\} \text{ P;Q } \{G_2\}}$$

If the formulæ G_1 and F_2 are identical, then this rule can be simplified as follows:

$$\frac{\{F_1\} \text{ P } \{G_1\}, \quad \{G_1\} \text{ Q } \{G_2\}}{\{F_1\} \text{ P;Q } \{G_2\}}$$

Beispiel: Let us analyse the program fragment shown in Figure 6.1. We start our analysis by using the precondition

$$x = a \wedge y = b.$$

Here, a and b are two variables that we use to store the initial values of x and y . The first assignment yields the Hoare triple

$$\{x = a \wedge y = b\} \quad x := x - y; \quad \{(x = a \wedge y = b)\sigma\}$$

where $\sigma = [x \mapsto x + y]$. The form of σ follows from the fact that the function $x \mapsto x + y$ is the inverse of the function $x \mapsto x - y$. If we apply σ to the formula $x = a \wedge y = b$ we get

$$\{x = a \wedge y = b\} \quad x := x - y; \quad \{x + y = a \wedge y = b\}. \quad (6.1)$$

The second assignment yields the Hoare triple

$$\{x + y = a \wedge y = b\} \quad y := y + x; \quad \{(x + y = a \wedge y = b)\sigma\}$$

where $\sigma = [y \mapsto y - x]$. The reason is that the function $y \mapsto y - x$ is the inverse of the function $y \mapsto y + x$. This time, we get

$$\{x + y = a \wedge y = b\} \quad y := y + x; \quad \{x + y - x = a \wedge y - x = b\}.$$

Simplifying the postcondition yields

$$\{x + y = a \wedge y = b\} \quad y := y + x; \quad \{y = a \wedge y - x = b\}. \quad (6.2)$$

Let us consider the last assignment. We have

$$\{y = a \wedge y - x = b\} \quad x := y - x; \quad \{(y = a \wedge y - x = b)\sigma\}$$

where $\sigma = [x \mapsto y - x]$, since the function $x \mapsto y - x$ is the inverse of the function $x \mapsto y - x$. This yields

$$\{y = a \wedge y - x = b\} \quad x := y - x; \quad \{y = a \wedge y - (y - x) = b\}$$

Simplifying the postcondition gives

$$\{y = a \wedge y - x = b\} \quad x := y - x; \quad \{y = a \wedge x = b\}. \quad (6.3)$$

Combining the Hoare triples (6.1), (6.2) and (6.3) we get

$$\{x = a \wedge y = b\} \quad x := x - y; \quad y := y + x; \quad x := y - x; \quad \{y = a \wedge x = b\}. \quad (6.4)$$

The Hoare triple (6.4) shows that the program fragment shown in Figure 6.1 swaps the values of the variables x and y : If the value of x is a and y has the value b before the program is executed, then afterwards y has the value a and x has the value b . The trick shown in Figure 6.1 can be used to swap variables without using an auxiliary variable. This is useful because when this code is compiled into machine language, the resulting code will only use two registers.

```

1  x := x - y;
2  y := y + x;
3  x := y - x;

```

Abbildung 6.1: A tricky way to swap variables.

6.1.4 Conditional Statements

In order to compute the effect of a conditional of the form

$$\text{if } (B) \{ P \} \text{ else } \{ Q \}$$

let us assume that before the conditional statement is executed, the precondition F is satisfied. We have to analyse the effect of the program fragments P and Q . The program fragment P is only executed when B is true. Therefore, the precondition for P is $F \wedge B$. On the other hand, the precondition for the program fragment Q is $F \wedge \neg B$, since Q is only executed if B is false. Hence, we have the following verification rule:

$$\frac{\{F \wedge B\} \quad P \quad \{G\}, \quad \{F \wedge \neg B\} \quad Q \quad \{G\}}{\{F\} \quad \text{if } (B) \quad P \quad \text{else } Q \quad \{G\}} \quad (6.5)$$

In this form, the rule is not always applicable. The reason is that the analysis of the program fragments P and Q yields Hoare triple of the form

$$\{F \wedge B\} \quad P \quad \{G_1\} \quad \text{and} \quad \{F \wedge \neg B\} \quad Q \quad \{G_2\}, \quad (6.6)$$

and in general G_1 and G_2 will be different from each other. In order to be able to apply the rule for conditionals we have to find a formula G that is a consequence of G_1 and also a consequence of G_2 , i. e. we want to have

$$G_1 \rightarrow G \quad \text{and} \quad G_2 \rightarrow G.$$

If we find G , then the weakening rule can be applied to conclude the validity of

$$\{F \wedge B\} \quad P \quad \{G\} \quad \text{and} \quad \{F \wedge \neg B\} \quad Q \quad \{G\},$$

and this gives us the premisses that are needed for the rule (6.5).

Beispiel: Let us analyze the following program fragment:

```
if (x < y) { z := x; } else { z := y; }
```

We start with the precondition

$$F = (x = a \wedge y = b)$$

and want to show that the execution of the conditional establishes the postcondition

$$G = (z = \min(a, b)).$$

The first assignment “ $z := x$,” gives the Hoare triple

$$\{x = a \wedge y = b \wedge x < y\} \quad z := x \quad \{x = a \wedge y = b \wedge x < y \wedge z = x\}.$$

In the same way, the second assignment “ $z := y$ ” yields

$$\{x = a \wedge y = b \wedge x \geq y\} \quad z := y \quad \{x = a \wedge y = b \wedge x \geq y \wedge z = y\}.$$

Since we have

$$x = a \wedge y = b \wedge x < y \wedge z = x \rightarrow z = \min(a, b)$$

and also

$$x = a \wedge y = b \wedge x \geq y \wedge z = y \rightarrow z = \min(a, b).$$

Using the weakening rule we conclude that

$$\begin{array}{l} \{x = a \wedge y = b \wedge x < y\} \quad z := x; \quad \{z = \min(a, b)\} \quad \text{and} \\ \{x = a \wedge y = b \wedge x \geq y\} \quad z := y; \quad \{z = \min(a, b)\} \end{array}$$

holds. Now we can apply the rule for the conditional and conclude that

$$\{x = a \wedge y = b\} \quad \text{if } (x < y) \{ z := x; \} \text{ else } \{ z := y; \} \quad \{z = \min(a, b)\}$$

holds. Thus we have shown that the program fragment above computes the minimum of the numbers a and b .

6.1.5 Loops

Finally, let us analyze the effect of a loop of the form

```
while (B) { P }
```

The important point here is that the postcondition of the n -th execution of the body of the loop P is the precondition of the $(n+1)$ -th execution of P . Basically this means that the precondition and the postcondition of P have to be more or less the same. Hence, this condition is called the *loop invariant*. Therefore, the details of the verification rule for **while** loops are as follows:

$$\frac{\{I \wedge B\} \quad P \quad \{I\}}{\{I\} \quad \text{while } (B) \{ P \} \quad \{I \wedge \neg B\}}$$

The premiss of this rule expresses the fact that the invariant I remains valid on execution of P . However, since P is only executed as long as B is **true**, the precondition for P is actually the formula $I \wedge B$. The conclusion of the rule says that if the invariant I is true before the loop is executed, then I will be true after the loop has finished. This result is intuitive since every time P is executed I remains valid. Furthermore, the loop only terminates once B gets **false**. Therefore, the postcondition of the loop can be strengthened by adding $\neg B$.

6.2 The Euclidean Algorithm

In this section we show how the verification rules of the last section can be used to prove the correctness of a non-trivial program. We will show that the algorithm shown in Figure 6.5 on page 130 is correct. The procedure shown in this figure implements the *Euclidean algorithm* to compute the greatest common divisor of two natural numbers. Our proof is based on the following property of the function `gcd`:

$$\text{gcd}(x + y, y) = \text{gcd}(x, y) \quad \text{for all } x, y \in \mathbb{N}.$$

```

1  gcd := procedure(x, y) {
2      while (x != y) {
3          if (x < y) {
4              y := y - x;
5          } else {
6              x := x - y;
7          }
8      }
9      return x;
10 };
```

Abbildung 6.2: The Euclidean Algorithm to compute the greatest common divisor.

6.2.1 Correctness Proof of the Euclidean Algorithm

To start our correctness proof we formulate the invariant of the `while` loop. Let us define

$$I := (x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b))$$

In this formula we have defined the initial values of x and y as a and b . In order to establish the invariant at the beginning we have to ensure that the function `gcd` is only called with positive natural numbers. If we denote these numbers as a and b , then the invariant I is valid initially. The reason is that $x = a$ and $y = b$ implies $\text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b)$.

In order to prove that the invariant I is maintained in the loop we formulate the Hoare triples for both alternatives of the conditional. For the first conditional we know that

$$\{I \wedge x \neq y \wedge x < y\} \quad y := y - x; \quad \{(I \wedge x \neq y \wedge x < y)\sigma\}$$

holds, where σ is defined as $\sigma = [y \mapsto y + x]$. Here, the condition $x \neq y$ is the condition controlling the execution of the `while` loop and the condition $x < y$ is the condition of the `if` conditional. We rewrite the formula $(I \wedge x \neq y \wedge x < y)\sigma$:

$$\begin{aligned}
 & (I \wedge x \neq y \wedge x < y)\sigma \\
 \Leftrightarrow & (I \wedge x < y)\sigma && \text{because } x < y \text{ implies } x \neq y \\
 \Leftrightarrow & (x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x < y)[y \mapsto y + x] \\
 \Leftrightarrow & x > 0 \wedge y + x > 0 \wedge \text{gcd}(x, y + x) = \text{gcd}(a, b) \wedge x < y + x \\
 \Leftrightarrow & x > 0 \wedge y + x > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge 0 < y
 \end{aligned}$$

In the last step we have used the formula

$$\text{gcd}(x, y + x) = \text{gcd}(x, y)$$

and we have simplified the inequality $x < y + x$ as $0 < y$. The last formula implies

$$x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b).$$

However, this is precisely the invariant I . Therefore we have shown that

$$\{I \wedge x \neq y \wedge x < y\} \quad y := y - x; \quad \{I\} \quad (6.7)$$

holds. Next, let us consider the second alternative of the **if** conditional. We have

$$\{I \wedge x \neq y \wedge x \geq y\} \quad x := x - y; \quad \{(I \wedge x \neq y \wedge x \geq y)\sigma\}$$

where $\sigma = [x \mapsto x + y]$. The expression $(I \wedge x \neq y \wedge x \geq y)\sigma$ is rewritten as follows:

$$\begin{aligned} & (I \wedge x \neq y \wedge x \geq y)\sigma \\ \Leftrightarrow & (I \wedge x > y)\sigma \\ \Leftrightarrow & (x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x > y)[x \mapsto x + y] \\ \Leftrightarrow & x + y > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x + y, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x + y > y \\ \Leftrightarrow & x + y > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x > 0 \end{aligned}$$

The last formula implies that

$$x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b).$$

holds. Again, this is our invariant I . Therefore we have shown that

$$\{I \wedge x \neq y \wedge x \geq y\} \quad x := x - y; \quad \{I\} \quad (6.8)$$

holds. If we use the Hoare triples (6.7) and (6.8) as premisses for the rule for conditionals we have shown that

$$\{I \wedge x \neq y\} \quad \text{if } (x < y) \{ y := y - x; \} \text{ else } \{ x := x - y; \} \quad \{I\}$$

holds. Now the verification rule for **while** loops yields

```

{I}
  while (x != y ) {
    if (x < y) { y := y - x; } else { x := x - y;}
  }
{I ∧ x = y}.

```

Expanding the invariant I in the formula $I \wedge x = y$ shows that the postcondition of the **while** loop is given as

$$x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x = y.$$

Now the correctness of the Euclidean algorithm can be established as follows:

$$\begin{aligned}
& x > 0 \wedge y > 0 \wedge \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x = y \\
\Rightarrow & \text{gcd}(x, y) = \text{gcd}(a, b) \wedge x = y \\
\Rightarrow & \text{gcd}(x, x) = \text{gcd}(a, b) \\
\Rightarrow & x = \text{gcd}(a, b) \quad \text{because } \text{gcd}(x, x) = x.
\end{aligned}$$

All in all we have shown the following: If the **while** loop terminates, then the variable x will be set to the greatest common divisor of a and b , where a and b are the initial values of the variables x and y . In order to finish our correctness proof we have to show that the **while** loop does indeed terminate for all choices of a and b . To this end let us define the variable s as follows:

$$s := x + y.$$

The variables x and y are natural numbers. Therefore s is a natural number, too. Every iteration of the loop reduces the number s : either x is subtracted from s or y is subtracted from s and the invariant I shows that both x and y are positive. Therefore, if the **while** loop would run forever, at some point s would get negative. Since s can not be negative, the loop must terminate. Hence we have shown the correctness of the Euclidean algorithm.

Aufgabe 4: Show that the function $\text{power}(x, y)$ that is defined in Figure 6.3 does compute x^y , i. e. show that $\text{power}(x, y) = x^y$ for all natural numbers x and y .

```

1  power := procedure(x, y) {
2      r := 1;
3      while (y > 0) {
4          if (y % 2 == 1) {
5              r := r * x;
6          }
7          x := x * x;
8          y := y \ 2;
9      }
10     return r;
11 };

```

Abbildung 6.3: A program to compute x^y iteratively.

Hints:

1. If the initial values of x and y are called a and b , then an invariant for the **while** loop is given as

$$I := (r \cdot x^y = a^b).$$

2. The verification rule for the conditional without **else** is given as

$$\frac{\{F \wedge B\} \quad P \quad \{G\}, \quad F \wedge \neg B \rightarrow G}{\{F\} \quad \text{if } (B) \{ P \} \quad \{G\}}$$

This rule is interpreted as follows:

- (a) If both the precondition F and the condition B is valid, then execution of the program fragment P has to establish the validity of the postcondition G .
- (b) If the precondition F is valid but we have $\neg B$, then this must imply the postcondition G .

Bemerkung: Proving the correctness of a nontrivial program is very tedious. Therefore, various attempts have been made to automate the task. For example, *KeY Hoare* is a tool that can be used to verify the correctness of programs. It is based on Hoare calculus.

6.3 Symbolic Program Execution

The last section has shown that using Hoare logic to verify a program can be quite difficult. There is another method to prove the correctness of imperative programs. This method is called *symbolic program execution*. Let us demonstrate this method. Consider the program shown in Figure 6.4.

The main difference between a mathematical formula and a program is that in a formula all occurrences of a variable refer to the same value. This is different in a program because the variables change their values dynamically. In order to deal with this property of program variables we have to be able to distinguish the different occurrences of a variable. To this end, we index the program variables. When doing this we have to be aware of the fact that the same occurrence of a program variable can still denote different values if the variable occurs inside a loop. In this case we have to index the variables in a way that the index includes a counter that counts the number of loop iterations. For concreteness, consider the program shown in Figure 6.4. Here, in line 5 the variable r has the index n on the right side of the assignment, while it has the index r_{n+1} on the left side

```

1  power := procedure(x0, y0) {
2      r0 := 1;
3      while (yn > 0) {
4          if (yn % 2 == 1) {
5              rn+1 := rn * xn;
6          }
7          xn+1 := xn * xn;
8          yn+1 := yn \ 2;
9      }
10     return rN;
11 };

```

Abbildung 6.4: An annotated programm to compute powers.

of the assignment in line 5. Here, n denotes the number of times the **while** loop has been iterated. After the loop in line 10 the variable is indexed as r_N , where N denotes the total number of loop iterations. We show the correctness of the given program next. Let us define

$$a := x_0, \quad b := y_0.$$

We show, that the **while** loop satisfies the invariant

$$r_n \cdot x_n^{y_n} = a^b. \tag{6.9}$$

This claim is proven by induction on the number of loop iterations.

B.C. $n = 0$: Since we have $r_0 = 1$, $x_0 = a$, and $y_0 = b$ we have

$$r_n \cdot x_n^{y_n} = r_0 \cdot x_0^{y_0} = 1 \cdot a^b = a^b.$$

I.S. $n \mapsto n + 1$: We need a case distinction with respect to $y \% 2$:

(a) $y_n \% 2 = 1$. Then we have $y_n = 2 \cdot (y_n \setminus 2) + 1$ and $r_{n+1} = r_n \cdot x_n$. Hence

$$\begin{aligned}
 & r_{n+1} \cdot x_{n+1}^{y_{n+1}} \\
 &= (r_n \cdot x_n) \cdot (x_n \cdot x_n)^{y_n \setminus 2} \\
 &= r_n \cdot x_n^{2 \cdot (y_n \setminus 2) + 1} \\
 &= r_n \cdot x_n^{y_n} \\
 &\stackrel{i.h.}{=} a^b
 \end{aligned}$$

(b) $y_n \% 2 = 0$. Then we have $y_n = 2 \cdot (y_n \setminus 2)$ and $r_{n+1} = r_n$. Therefore

$$\begin{aligned}
 & r_{n+1} \cdot x_{n+1}^{y_{n+1}} \\
 = & r_n \cdot (x_n \cdot x_n)^{y_n \setminus 2} \\
 = & r_n \cdot x_n^{2 \cdot (y_n \setminus 2)} \\
 = & r_n \cdot x_n^{y_n} \\
 \stackrel{i.h.}{=} & a^b
 \end{aligned}$$

This shows the validity of the equation (6.9). If the **while** loop terminates, we must have $y_N = 0$. If $n = N$, then equation (6.9) yields:

$$r_N \cdot x_N^{y_N} = x_0^{y_0} \iff r_N \cdot x_N^0 = a^b \iff r_N \cdot 1 = a^b \iff r_N = a^b$$

This shows $r_N = a^b$ and since we already know that the **while** loop terminates, we have proven that $\text{power}(a, b) = a^b$.

Aufgabe 5: Use the method of symbolic program execution to prove the correctness of the implementation of the Euclidean algorithm that is shown in Figure 6.5. During the proof you should make use of the fact that for all positive natural numbers a and b the equation

$$\text{gcd}(a, b) = \text{gcd}(a \% b, b)$$

is valid.

```

1  gcd := procedure(a, b) {
2      while (b != 0) {
3          [a, b] := [b, a % b];
4      }
5      return a;
6  };

```

Abbildung 6.5: An efficient version of the Euclidean algorithm.

Literaturverzeichnis

- [Bra90] Ivan Bratko. *PROLOG Programming for Artificial Intelligence*. Addison-Wesley, 2nd edition, 1990.
- [Can95] Georg Cantor. Beiträge zur Begründung der transfiniten Mengenlehre. *Mathematische Annalen*, 46:481–512, 1895.
- [DEDC96] P. Deransart, A. Ed-Dbali, and L. Cervoni. *Prolog: The Standard*. Springer-Verlag, 1996.
- [DLL62] Martin Davis, George Logemann, and Donald Loveland. A machine program for theorem-proving. *Communications of the ACM*, 5(7):394–397, 1962.
- [Lip98] Seymour Lipschutz. *Set Theory and Related Topics*. McGraw-Hill, New York, 1998.
- [Llo87] J. W. Lloyd. *Foundations of Logic Programming*. Springer, Berlin, 1987.
- [McC97] William McCune. Solution of the robbins problem. *Journal of Automated Reasoning*, 19:263–276, December 1997.
- [McC10] William McCune. Prover9 and Mace4. <http://www.cs.unm.edu/~mccune/prover9/>, 2005–2010.
- [MMZ⁺01] Matthew W. Moskewicz, Conor F. Madigan, Ying Zhao, Lintao Zhang, and Sharad Malik. Chaff: Engineering an Efficient SAT Solver. In *Proceedings of the 38th Design Automation Conference (DAC'01)*, 2001.
- [Ric53] Henry G. Rice. Classes of recursively enumerable sets and their decision problems. *Transactions of the American Mathematical Society*, 83, 1953.
- [Sch87] Uwe Schöning. *Logik für Informatiker*. Springer-Verlag, 1987.
- [SDSD86] J. T. Schwartz, R. B. Dewar, E. Schonberg, and E. Dubinsky. *Programming With Sets: An Introduction to SETL*. Springer-Verlag, 1986.
- [SS94] Leon Sterling and Ehud Y. Shapiro. *The Art of Prolog - Advanced Programming Techniques*, 2nd Ed. MIT Press, 1994.
- [Tur36] Alan M. Turing. On computable numbers, with an application to the “Entscheidungsproblem”. *Proceedings of the London Mathematical Society*, 42(2):230–265, 1936.
- [Wie13] Jan Wielemaker. SWI Prolog Reference Manual, *updated for version 6.2.6*. Technical report, University of Amsterdam, 2013.