

# Inhaltsverzeichnis

<b>1</b>	<b>Rechenoperationen</b>	<b>2</b>
<b>2</b>	<b>Maschinensprache</b>	<b>4</b>
<b>3</b>	<b>funktionale Programmierung</b>	<b>4</b>
<b>4</b>	<b>funktionale Programmierung in C++</b>	<b>5</b>
<b>5</b>	<b>Prozedurale Programmierung</b>	<b>10</b>
<b>6</b>	<b>Datentypen</b>	<b>13</b>
<b>7</b>	<b>Umgebungen</b>	<b>17</b>
<b>8</b>	<b>Container-Datentypen</b>	<b>19</b>
<b>9</b>	<b>Iteratoren</b>	<b>23</b>
9.1	Die Funktion <i>std :: transform()</i> . . . . .	25
9.2	Insertion Sort . . . . .	26
9.3	Insertion Sort . . . . .	28
<b>10</b>	<b>Templates</b>	<b>30</b>
<b>11</b>	<b>Grundlagen der generischen Programmierung</b>	<b>30</b>
11.1	Funktionen-Templates . . . . .	31
<b>12</b>	<b>Bestimmung der Effizienz von Algorithmen und Datenstrukturen</b>	<b>33</b>
12.1	technisches Effizienzmaß . . . . .	34
12.2	O-Notation / $\Omega$ -Notation . . . . .	34

# 1 Rechenoperationen

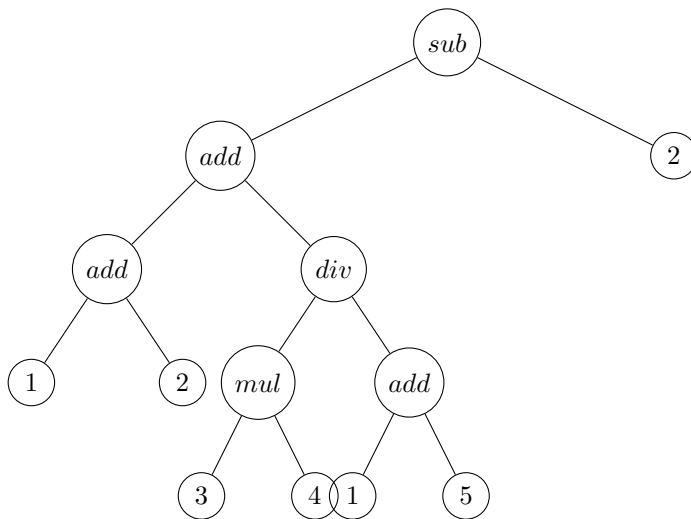
1. Baum besteht aus Knoten (Kreise) und Kanten (Pfeile)
2. Kanten verbinden Knoten mit ihren Kind-Knoten
3. jeder Knoten (außer der Wurzel) hat genau ein Elternteil
4. Knoten ohne Kinder heißen “Blätter“ (leaf-nodes)
5. Teilbaum
  - (a) wähle beliebigen Knoten
  - (b) entferne temporär dessen Eltern-Kante
    - i. der Knoten wird temporär zu einer Wurzel
    - ii. dieser Knoten mit allen seinen Nachkommen bildet wieder seinen Baum - “ Teilbaum des Originalbaums“
  - (c) Tiefe: Abstand des Knotens zur Wurzel
  - (d)

Infix-Notation:

$$1 + 2 + 3 * 4 / (1 + 5) - 2$$

Präfix-Notation:

$$sub(add(add(1, 2), div(mul(3, 4), add(1, 5))), 2)$$



### Präfix Notation aus dem Baum rekonstruieren

1. Wenn die Wurzel ein Blatt ist, dann “Drucke die Zahl“
2. sonst (Operator):
  - (a) Drucke Funktionsnamen
  - (b) Drucke “(“
  - (c) wiederhole ab 1) für das linke Kind
  - (d) Drucke “,”
  - (e) wiederhole den Algorithmus ab 1) für das rechte Kind
  - (f) Drucke “)”

Beachte Reihenfolge: Wurzel - Links - Rechts (Pre-Order Traversal) Ergebnis:  
 $sub(add(add(1, 2), div(mul(3, 4), add(1, 5))), 2)$

**Definition: Rekursion** Rekursion meint Algorithmus für Teilproblem von vorn

### Infix Notation

1. wie bei Präfix
2. sonst
  - (a) entfällt
  - (b) wie bei Präfix
  - (c) wie bei Präfix
  - (d) Drucke Operatorsymbol
  - (e) wie bei Präfix
  - (f) wie bei Präfix
  - (g) wie bei Präfix

Beachte Reihenfolge: Links - Wurzel - Rechts (In-Order Traversal)

Ergebnis:  
 $((1 + 2) + ((3 * 4) / (1 + 5))) + 2$

### Berechne den Wert mit Substitutionsmethode

1. Wenn Wurzel ein Blatt hat, gib die Zahl zurück
2. sonst
  - (a) entfällt
  - (b) entfällt
  - (c) wiederhole ab 1) für linken Teilbaum und speichere Ergebnis als “left-result“

- (d) entfällt
- (e) wiederhole ab 1) für rechten Teilbaum, speichere Ergebnis als “right-result“
- (f) berechne  $fkt\_name(left - result, right - result)$  und gib Ergebnis zurück

Beachte Reihenfolge: Links - Rechts - Wurzel (Post-Order Traversal)

$$\begin{aligned}
 & sub(add(add(1, 2), div(mul(3, 4), add(1, 5))), 2) \\
 &= sub(add(add(1, 2), div(12, 6)), 2) \\
 &= sub(add(3, 2), 2) \\
 &= sub(5, 2) \\
 &= 3
 \end{aligned}$$

## 2 Maschinensprache

- optimiert für die Hardware (viele verschiedene)
- Gegensatz: höhere Programmiersprache ( $C++$ ) ist optimiert für Programmierer
- Compiler oder Interpreter übersetzen Hoch- in Maschinensprache

### Vorgang des Übersetzens

1. Eingaben (und Zwischenergebnisse) werden in Speicherzellen abgelegt  $\Rightarrow$  jeder Knoten im Baum bekommt eine Speicherzelle (Maschinensprache: durchnummeriert ; Hochsprache: sprechende Namen)
2. Speicherzellen für die Eingaben *initialisieren* ; Notation:  $SpZ \leftarrow Wert$
3. Rechenoperationen in der Reihenfolge des Substitutionsmodells ausführen und in der jeweiligen Speicherzelle speichern ; Notation:  $SpZ\_Ergebnis \leftarrow fkt\_name\ SpZ\_Arg1\ SpZ\_Arg2$
4. alles in Zahlencode umwandeln
  - Funktionsname  $\Rightarrow$  Opcodes
  - Speicherzellen: nur die Nummer
  - Werte sind schon Zahlen
  - Notation: Opcode    Ziel SpZ    SpZ\_Arg1    SpZ\_Arg2 oder Opcode    Ziel SpZ    Initialwert

## 3 funktionale Programmierung

(alles durch Funktionsaufrufe ausführen)

1. bei Maschinensprache wurden Zwischenergebnisse in Speicherzellen abgelegt

2. das ist auch in der funktionalen Programm. eine gute Idee

- (a) Speicherzellen werden durch Namen (vom Programmierer vergeben) unterschieden
- (b) Beispiel: Lösen einer quadratischen Gleichung:  $ax^2+bx+c=0$ , finde  $x_{1/2} \Rightarrow x^2-px+q=0$  mit  $p = -\frac{b}{2a}, q = \frac{c}{a} \Rightarrow x_1 = -\frac{b}{2a} + \sqrt{(-\frac{b}{2a})^2 - \frac{c}{a}}$   
 $\Leftarrow$  allgemein:  $x_{1/2} = p \pm \sqrt{p^2 - q}$
- (c) Präfix:  
 $x_1 \leftarrow \text{add}(\text{div}(\text{div}(b, a), -2), \text{sqrt}(\text{sub}(\text{mul}(\text{div}(\text{div}(b, a), -2), \text{div}(\text{div}(b, a), -2)), \text{div}(c, a))))$   
mit Zwischenergebnissen und Infix-Notation:  $p \leftarrow b/c/-2$  oder  $p \leftarrow -0,5*b/a$   $q \leftarrow c/a$   
 $\text{discriminant} \leftarrow \text{sqrt}(p * P - q)$   
 $x_{1/2} \leftarrow p \pm \text{discriminant}$

3. zwei Vorteile:

- (a) lesbar
- (b) redundante Berechnung verschieden  
Beachte: In der funktionalen Programmierung können die Speicherzellen nach der Initialisierung nicht mehr verändert werden
- (c) Speicherzellen mit Namen sind nützlich, um Argumente an Funktionen zu übergeben  $\Rightarrow$  Definition eigener Funktionen  
Bsp: 

function sq(x){ return x\*x }

## 4 funktionale Programmierung in C++

1. in C++ hat jede Speicherzelle einen Typ (legt Größe und Bedeutung der Speicherzelle fest)  
wichtigste Typen: "int" für ganze Zahlen, "double" für reelle Zahlen, "std::string" für Text  
zugehörige Literale (Konstanten): 12, -3 (int)    -1.02 , 1.2e-4 (double)    "text text" (string)
2. Die Initialisierung wird geschrieben als

```
type_name spz_name = initialwert
```

Bsp:

```
double a = 10  
std::cout << "x_1" << x_1 << "\n" ;
```

3. eigene Funktion in C++:

```
type_ergebnis funktionsname (typ_arg1 name_arg1, typ_arg2 name_arg2)  
{  
    <code>  
    return ergebnis;  
}
```

4. zwei Funktionen mit gleichem Namen, aber unterschiedlichen Typen dürfen in C++ gleichzeitig definiert sein (“overloading”)  
⇒ C++ wählt automatisch die richtige Variante anhand des Argumenttypes (“overload resolution“)

5. jedes C++-Programm muss genau eine Funktion names “main“ haben: Dort beginnt die Programm-Ausführung

Bsp:

```
int main() { <code> return 0 (erfolgreich abgearbeitet) }
```

6. Regel von C++ für erlaubte Namen (Speicherzelle & Funktion):

- (a) erste Zeichen: Klein- oder Großbuchstaben des englischen Alphabets oder \_
- (b) optional: weitere Zeichen: wie erstes Zeichen oder Ziffern 0 ... 9

7. vordefinierte Funktionen in C++

- (a) eingebaute Funktionen (immer vorhanden) z.B. Infix Operatoren
- (b) Funktionen der Standardbibliothek (Programmierer muss sie explizit auffordern)
  - i. z.B. algebraische Funktionen beginnend mit std::...
  - ii. sind in Module geordnet, z.B. `cmath`  $\hat{=}$  algebraische Funktionen, `iostream`  $\hat{=}$  Ausgabe, z.B. `std::cout`
  - iii. Um ein Modul zu benutzen, muss man zuerst (am Anfang des Programms) sein Inhaltsverzeichnis importieren  
`#include <module_name>` sprich “Header inkludieren“

```
# include <iostream>
# include <string>

int main() {

    std::cout << "Hello" << "\n";
    std::string >> ausgabe = "mein erstes Programm"
    std::cout << ausgabe;

    return 0
}
```

### Overloading der arithmetischen Operationen

```
int a = 3;
int b = 4;
int c = a * b;
double x = 3.0;
double y = 4.0;
double z = x * y;
```

3.0 \* 4 ⇒ automatische Umwandlung in höheren Typ, hier: “double“ ⇒ wird als 3.0 \* 4.0 ausgeführt

### Integer-Division in C++ Konsequenzen:

1. Division unterscheidet sich nach dem Datentypen:  $(-12)/5 \Rightarrow -2 \neq -2.4 \Leftarrow (-12.0/5.0)$
2. negative Ereignisse werden aufgerund, positive abgerundet (truncating division)  
d.h. Nachkommastellen abschneiden, d.h. Richtung Null runden
3. Gegensatz (z.B. zu Python): floor division  $\hat{=}$  wird immer abgerundet
4. Divisionsrest:

```
int a = ...;
int b = ...;
int q = a/b;
(a/b)*b = q * b
```

ist im allgemeinen ungleich  $a \Rightarrow$

```
int rest = a - q*b;
```

1. wenn Division aufgeht  $\Rightarrow \text{rest} = 0$ , sonst  $\neq 0$
2. Invariante:

```
(a/b) * b + rest = a

int rest1 = a % b; // aequivalent: a - (b/a)*b
```

**Anwendung** Wochentag für beliebiges Datum bestimmen: gegeben:  $d, m, y$ , gesucht:  $w \in \{0, \dots, b\}$   
`int weekday(int d, int w, int y)` ; `weekday(10,11,2016)  $\Rightarrow$  3 (Donnerstag)`  
Teilprobleme

1. finde den Wochentag vom 1. Januar y
2. finde den Abstand vom (d,m,y) zum (1,1,y)
3. setze beides zusammen

Schaltjahresregel: y ist Schaltjahr, wenn:

1. y durch 4 teilbar, aber nicht durch 100  $\Rightarrow$  2004, 2006, nicht 2100
2. y durch 400 teilbar  $\Rightarrow$  2000

$\Rightarrow$  400-Jahres-Zyklus der Regeln: nach 400 Jahren beginnt die Schaltjahresregel von vorn

- Beobachtung: der 1.1.2001 ist der erste Tag eines neuen Zyklus und war Montag
- die Anzahl der Tage vom 1.1.y zum 1.1.2001 ist:  
 $z = y - 2001 \quad \Delta = 365 * z + z/4 - z/100 + z/400$

- floor division ist wichtig, wenn  $z < 0$ , z.B.  $y = 2000, z = -1$

zu②: d.m. ist der x-te Tag im Jahr mit:

- kein Schaltjahr

1.  $m = 1 \Rightarrow d$
2.  $m = 2 \Rightarrow d + 31$
3.  $m = 3 \Rightarrow d + 59$
4.  $m = 4 \Rightarrow d + 90$
5.  $m = 5 \Rightarrow d + 120$
6.  $m > 2 \Rightarrow d + 59 + (153 * m - 457)/5$

- Schaltjahr

1.  $m = 1 \Rightarrow d$
2.  $m = 2 \Rightarrow d + 31$
3.  $m = 3 \Rightarrow d + 60$
4.  $m = 4 \Rightarrow d + 91$
5.  $m = 5 \Rightarrow d + 121$
6.  $m > 2 \Rightarrow d + 60 + (153 * m - 457)/5$

zu③: Wochentag von d, m, y:

```
w = (w_11y + x - 1) mod 7
```

## Bedingungen

- Bei den meisten Algorithmen ist die Reihenfolge der Schritte nicht fix, sondern hängt von den Eingabedaten ab
- Beispiel: Auswahl der Offset  $d \rightarrow x$  hängt von m ab  
dafür die Funktion:

```
cond ( bedingung , resultat_wenn_wahr , resultat_wenn_falsch )
```

- kanonische Beispiele: Absolutbetrag, Vorzeichenfunktion

Bedingungen programmieren:

- relationale Operatoren: Vergleich von zwei Argumenten  
 $<, >, <=, >=, !=$
- logische Operatoren: Verknüpfen von mehreren Bedingungen  
 $\&\&(und), ||(oder), !=(nicht)$



- in C++ gibt es keine Prefix-Variante für die *cond()*-Funktion, aber eine Infix-Variante:

```
(bedingung) ? erg_wenn_wahr : erg_wenn_falsch

int abs (int x) {
    return (x >= 0) ? x : -x;
}
double abs (double x) {
    return (x >= 0.0) ? x : -x;
}
int sign (int x) {
    return (x == 0) ? 0 : ((x > 0) ? 1 : -1);
}
```

**Rekursion** bedeutet: eine Funktion ruft sich selbst auf (evtl. indirekt)

- kanonisches Beispiel: Fakultätsfunktion  $k! = 1 \cdot 2 \cdot \dots \cdot (k-1) \cdot k$
- in C++ (rekursive Definition)

```
int fakultaet (int k) {
    return (k == 0) ? 1 : k * fakultaet(k-1) ;
}
```

- wichtige Eigenschaften:
  - jede rekursive Funktion muss mindestens einen nicht-rekursiven Zweig enthalten, der nach endlich vielen rekursiven Aufrufen erreicht wird “Rekursionsabschluss“- sonst: Endlosrekursion (Absturz)
  - bei jedem Aufruf werden dem Namen der Dateenelemente (Argumente & Zwischenergebnisse) neue Speicherzellen zugeordnet  
 $fakultaet(3) \rightarrow fakultaet(2) \rightarrow fakultaet(1) \rightarrow fakultaet(0) \Rightarrow$   
 $return\ 3*fakultaet(2) \leftarrow return\ 2*fakultaet(1) \leftarrow return\ 1*fakultaet(0) \leftarrow return\ 1$

## Von der funktionalen zur prozeduralen Programmierung

- Eigenschaften der FP:
  - alle Berechnungen durch Funktionsaufrufe, Ergebnis ist Rückgabe
  - Ergebnis hängt nur von den Werten der Funktions-Argumente ab, nicht von externen Faktoren (*referentielle Integrität*)
  - Speicherzellen für Zwischenergebnisse/Argumente können nach der Initialisierung nicht geändert werden (*write once*)
  - Möglichkeit der rekursiven Funktionsaufrufe (jeder Aufruf bekommt eigene Speicherzellen)
- Vorteile:
  - natürliche Ausdrucksweise für arithmetische und algebraische Funktionalität (*Taschenrechner*)

- einfache Auswertung durch Substitutionsmodell - Auswertungsreihenfolge nach Post-Order
- mathematisch gut formalisierbar  $\Rightarrow$  Korrektheitsbeweise (besonders bei Parallelverarbeitung)
- Rekursion ist mächtig und natürlich für bestimmte Probleme (z.B. Fakultät)
- Nachteile:
  - viele Probleme lassen sich anders natürlicher ausdrücken (z.B. Rekursion vs. Iteration)
  - setzt unendlich viel Speicher voraus ( $\Rightarrow$  Memory management notwendig  $\Rightarrow$  später)
  - Entitäten, die sich zeitlich verändern schwer modellierbar, teilweise unnatürlich
- Korollar: Man kann keine externen Ressourcen (z.B. die Console/Drucker, Bildschirm) ansprechen (weil zeitlich veränderlich)  
“keine Seiteneffekte“
- Lösung: Einführung einer Multi-Paradigmen-sprachen, z.B. Kombination von funktionaler mit prozeduraler Programmierung

## 5 Prozedurale Programmierung

- Kennzeichen:
  - Prozeduren - Funktionen, die nichts zurückgeben, haben nur Seiteneffekte  
Bsp: auf Konsole ausgeben

```
std::cout << "Hello World \n"; // Infix
operator << (std::cout, "Hello \nLeftarrow"); // Praefix notation
```

- Prozeduren in C++:
  1. Funktion, die *void* zurückgibt (Pseudotyp nur “nichts“)
  2. Returnwert ignorieren
- Anweisen zur Steuerung des Programmablaufs (z.B. *if* / *else*)

```
// funktional:
int abs (int x) {
    return (x>=0) ? x : -x ;
}

// prozedural
int abs (int x) {
    if (x >= 0) {
        return x;
    } else {
        return -x;
    }
}
```

- Zuweisung:

- Speicherzellen können nachträglich verändert werden “*read-work*”

```
// prozedural
int foo (int x) {
    int y =2;
    int z1 = x * y;  // z1 = 6
    y = 5;
    int z2 = x * y;  // z2 = 15
    return z1 + z2;
}

// write once
typ const name = wert

// funktional
int foo (int x) {
    int y = 2;
    int z1 = x * y;  // z1 = 6
    int y2 = 5;
    int z2 = x * y2;  // z2 = 15
    return z1 + z2;
}
```

- $\Rightarrow$  Folgen:
  - mächtiger, aber ermöglicht völlig neue Bugs  $\Rightarrow$  Erhöhte Aufmerksamkeit beim Programmieren
  - die Reihenfolge der Ausführung ist viel kritischer als beim Substitutionsmodell
  - der Programmierer muss immer ein mentales Bild des aktuellen Systemzustands haben

**Schleifen** der gleiche Code soll oft wiederholt werden

```
while (bedingung) {
    ... // code wird ausgefuehrt, solange bedingung "true" ist
}
```

Bsp: Zahlen von 0-2 ausgeben)

```
int counter = 0;
while (counter < 3) {
    std::cout << counter << "\n";
    counter = counter +1;
}
```

counter	Bedingung	Ausgabe
0	true	0
1	true	1
2	true	2
3	false	∅

- $C++$  beginnt mit der Zählung meist bei 0 “*zero-based*”

- vergisst man Inkrementierung  $\text{counter} = \text{counter} + 1 \Rightarrow$  Bedingung immer true  $\Rightarrow$  Endlosschleife  $\Rightarrow$  Bug
- drei äquivalente Schreibweisen für Implementierung:

```
counter = counter + 1; // assignment
counter += 1; // add-assignment
++ counter; // pre-increment
```

**Anwendung: Wurzelberechnung** Ziel: `double sqrt (double y)` Methode: iterative Verbesserung mittels Newtonverfahren

```
initial guess x(0) bei t=0 geraten
while not_good_enough(x(t)) {
    update x(t+1) from x(t)
    t = t+1
}
```

Newtonverfahren: finde Nullstelle einer gegebenen Funktion  $f(x)$ , d.h. suche  $x^*$ , sodass  $f(x^*) = 0$  oder  $|f(x^*)| < \epsilon$

1. Taylorreihe von  $f(x)$ :  $f(x + \Delta) \approx f(x) + f'(x) \cdot \Delta + \dots$
2.  $0 = f(x^*) \approx f(x) + f'(x) \cdot \Delta = 0 \Rightarrow \Delta = -\frac{f(x)}{f'(x)}$
3. Iterationsvorschrift:  $x^{(t+1)} = x^{(t)} - \frac{f(x^{(t)})}{f'(x^{(t)})}$
4. Anwendung auf Wurzel: setze  $f(x) = x^2 - y \Rightarrow \text{mit } f(x^*) = 0 \text{ gilt } (x^*)^2 - y = 0$
5. Iterationsvorschrift:  $x^{(t+1)} = x^{(t)} - \frac{(x^{(t)})^2 - y}{2x^{(t)}} = \frac{(x^{(t)})^2 + y}{2x^{(t)}}$   
 $x^{(t+1)} = \frac{x^{(t)} + \frac{y}{x^{(t)}}}{2}$  mit  $x^* = \sqrt{y} \Rightarrow x^{(t+1)} = \sqrt{y}$

```
double sqrt (double y) {
    if (y < 0.0) {
        std::cout << "Wurzel aus negativer Zahl \n";
        return -1.0;
    }
    if (y == 0.0) {
        return 0.0;
    }
    double x = y; // initial guess
    double epsilon = 1e-15 * y; // double Genauigkeit

    while (abs(x*x-y) > epsilon) {
        x = (x + y/x) / 2.0 ;
    }
    return x;
}
```

**for - Schleife** Zum Vergleich mit der while-Schleife:

```
int c = 0;
while (c < 3) {
    ... // unser code
    c += 1; //sonst funktionsunfaehig
}
```

die *for* - Schleife ist dagegen "idiotensicher"

```
for (int c =0; // Initialisierung
     c < 3; // Bedingung (oder: c!=3)
     c+=1) { // Incrementierungsanweisung
    ... // unser code
}
```

- Befehle, um Schleifen vorzeitig abubrechen:
  - *continue* (bricht aktuelle Iteration ab und springt zum Schleifenkopf)
  - *break* (bricht die ganze Schleife ab und springt hinter die schließende Klammer)
  - *return* (beendet die Funktion und damit auch die Schleife)
- 3 gleichbedeutende Beispiele:

```
for (int c =0; c<10; ++c) {
    if (c%2 ==0) { // gerade Zahl?
        std::cout << c << "\n";
    }
}

/* Sobald in der if-Anweisung nur eine Zeile steht, kann sie weggelassen
werden. Das ist gefaehrlich und die Klammern sollten eher trotzdem
gesetzt werden */

for (int c =0; c<10; ++c) {
    if (c %2 !=0) { // nicht gerade?
        continue;
    }
    std::cout << c << "\n" ;
}

for (int c =0; c<10; c+=2) {
    std::cout << c << "\n" ;
}
```

- mit den wichtigsten Schleifen ist bereits ein guter Grundstein für die vielseitige Programmierung gelegt

## 6 Datentypen

- Basistypen:  
Bestandteil der Sprachsyntax und normalerweise direkt von der Hardware(CPU) unterstützt

- int (ganze Zahlen)
- double (Fließkommazahlen)
- bool (*true* oder *false*)
- später mehr
- zusammengesetzte Typen:
  - mithilfe von *struct* oder *class* aus einfacheren Typen zusammengebaut
  - Standardtypen: in der C++ Standardbibliothek definiert (*#include ..*)
  - Bsp: `std::string` mit *#include <string>*
  - externe Typen: aus anderer Bibliothek, die man zuvor herunterladen und installieren muss
  - eigene Typen: vom Programmierer selbst implementiert
- durch “objekt-orientierte Programmierung“ erreicht man, dass zusammengesetzte Typen genauso einfach, bequem und effizient sind, wie Basistypen
- “Kapselung“: die interne Struktur und Implementation ist für den Benutzer unsichtbar
- Benutzer manipuliert Speicher über Funktionen (“member functions“) ≈ Schnittstelle des Typs Interface

```
zusammenges_typ_name    var_name = initial-wert; // init
var_name.foo(a1, a2);    // oder: foo(var_name, a1, a2)
```

## Zeichenketten - String

- zwei Datentypen in C++
- klassischer C-String: *char[]* (“character array“)
- C++-String: *std::string* - gekapselt und bequem
- String-Literale: “Zeichenkette“
- einzelnes Zeichen: ‘z’  
Vorsicht: die String-Literale sind C-Strings (gibt keine C++ String-Literale)
- Initialisierung:

```
std::string s1 = "abcde"; // Zuweisung
std::string s2 = s1;
std::string leer = "";
s1.size() // Laenge (Anzahl der Zeichen)
s1.empty() // Test: s1.size() == 0
```

- Addition: Strings aneinanderreihen (“concatenate“)

```
std::string s3 = s + "i,k"; // "xyi,k"
std::string s3 = s + s;    // "xyxy"
std::string s3 = "abc" + "def"; // Bug - Literale unterstützen + mit
                                ganz anderer Bedeutung
```

- Add-Assignment: Abkürzung für Addition gefolgt von Zuweisung

```
s += "nmk"; // ist gleich zu:
s = s + "nmk"; // "xynmk"
s3 = (s + "abc") + "def"; // ok
```

- die Zeichen werden intern in einem C-Array gespeichert  
Array: zusammenhängende Folge von Speicherzellen des gleichen Types, hier: *char*

a	b	c	d	e
---	---	---	---	---

Länge: 5; s[index] ∈ {0, 1, 2, 3, 4}

```
std::string s = "abcde";
for (int k = 0; k < s.size(); ++k) {
    std::cout << s[k] << "\n";
}
```

Variante①: 'in-place' (den alten String überschreiben, selbe Speicherzelle)

```
int i = 0;
int k = s.size() - 1;
while (i < k) {
    char tmp = s[i] // i-tes Zeichen merken
    s[i] = s[k];
    s[k] = tmp;
    --k; // k = k - 1
    ++i;
}
```

Variante②: neuen String erzeugen

```
std::string s = "abcde";
std::string r = "";
for (int k = s.size() - 1; k >= 0; --k)
```

## Umgebungsmodell

- in prozeduraler Programmierung: Gegenstück zum Substitutionsmodell für funktionale Programmierung
- Zwecke:
  - Regeln für Auswertung von Ausdrücken
  - Regeln für automatische Speichervwaltung: Freigeben nicht mehr benötigter Speicherzellen (nützlich bei in der Praxis immer endlichem Speicher)  
⇒ bessere Approximation von "unendlich viel Speicher"

- Umgebung beginnt normalerweise bei “{“ und endet bei “}“  
Ausnahme: for-Schleife, Funktionsdefinitionen, globale Umgebung

```
for (int k=0; k<10; ++k) { // Laufvariable Teil der Umgebung
    ... // code
}

bool is_email (std::string s) { // Speicherzellen fuer Argumente
                                // und Ergebnis gehoeren zur Umgebung
    ... // code
}
```

- automatische Speicherverwaltung:
  - Speicherzellen, die in einer Umgebung angelegt werden, werden am Ende der Umgebung in umgekehrter Reihenfolge freigegeben
  - Compiler fügt vor “{“ automatisch die notwendigen Befehle ein
  - Speicherzellen in der globalen Umgebung werden dem Programmierenden freigegeben

```
int global = 1;

int main() {
    int l = 2;
    {
        int m = 3;
    } // m wird freigegeben
} // l wird freigegeben
// global wird freigegeben
```

- Umgebungen können beliebig tief geschachtelt werden  
⇒ alle Umgebungen bilden einen Baum, mit der globalen Umgebung als Wurzel
- Funktionen sind in der globalen Umgebung definiert  
⇒ Umgebung jeder Funktion sind “Kinder“ der globalen Umgebung (Ausnahme: Namensräume) ⇒ Funktionsumgebung ist nicht Kind der Umgebung, in der sie aufgerufen wird
- Jede Umgebung besitzt eine Zuordnungstabelle für alle Speicherzellen, die in der Umgebung definiert werden
 

Name	Typ	aktueller Wert
l	int	2
- jeder Name kann pro Umgebung nur 1× vorkommen (gleichzeitig in anderen Umgebungen)  
Ausnahme: Funktionsnamen können mehrmals vorkommen bei “function overloading“ (C++)
- Alle Befehle werden relativ zur aktuellen Umgebung ausgeführt  
aktuell: Zuordnungstabelle der gleichen Umgebung & aktueller Wert zum Zeitpunkt des Aufrufs (Zeitpunkt wichtig im Substitutionsmodell)

Beispiel:  $c = a * B$  ;

Regeln:



- wird der Name (a,b,c) in der aktuellen Zuordnungstabelle gefunden:
    - ① Typisierung  $\Rightarrow$  Fehlermeldung, wenn Typ und Operation zusammenpassen
    - ② andernfalls, setze aktuellen Wert aus Tabelle in Ausdruck ein
  - wird der Name nicht gefunden, suche in der Elternumgebung weiter mit ① oder ②
  - wird der Name bis zur Wurzel nicht gefunden  $\Rightarrow$  Fehlermeldung
  - ist der Name in mehreren Umgebungen vorhanden, gilt das zuerst gefundene (Typ, Wert)
- $\Rightarrow$  Programmierer muss selbst darauf achten, dass:
1. bei der Suche die gewünschte Speicherzelle gefunden wird  $\Rightarrow$  benutze “sprechende“ Namen
  2. der aktuelle Wert der richtige ist  $\Rightarrow$  beachte Reihenfolge der Befehle!

## 7 Umgebungen

**Namensräume** spezielle Umgebungen in der globalen Umgebung (auch geschachtelt) mit einem Namen

- Ziele:
  - Gruppieren von Funktionalität in Module (zusätzlich zu Headern)
  - Verhindern von Namenskollisionen
  - Beispiel: `C++` Standardbibliothek

```
namespace std {
    double sqrt (double x);
    namespace chrono {
        class system_clock;
    }
}
```

$\Rightarrow$  `std :: sqrt(x)` wird zu `sqrt(x)`

Besonderheit: mehrere Blöcke mit selbem Namensraum werden verschmolzen

- Funktionen befinden sich in der globalen Umgebung
- $\Rightarrow$  Umgebung der Funktion ist Kind der globalen Umgebung

```
int p = 2;
int q = 3;

int foo (int p) { // lokales p verdeckt das globale, aber globales q
    sichtbar
    return p * q;
}

int main() {
    int k = p * q; // beides ist global; =6
}
```

```

    int p = 4; // lokales p, was das globale verdeckt
    int r = p * q; // lokales p. globales q; =12
    int s = foo(p); // lokales p wird zum lokalen p von foo(); =12
    int t = foo(q); // globales q wird zum lokalen p von foo(); =9
}

```

Beispiel: `my_sin` (Übung 3.3)

```

double taylor_sin (double x) {
    return x - std::pow(x,3)/6.0;
}

double pump_sin (double sin_third) {
    return 3.0*sin_third - 4.0 * std::pow(sin_third,3)
}

double pi_2 = 2.0*M_PI;

double normalize (double x) {
    double k = std::floor(x/pi_2); // wie vielte Periode
    double y = x-pi_2*k; // 0 <= y < pi_2
    return (y <= M_PI) ? y : y-pi_2; // -pi < result <= pi
}

double my_sin (double x) {
    double y = normalize(x);
    return (std::abs(y)<=0.15) ? taylor_sin(y) : pump_sin(y/3.0);
}

int main() {
    double r = my_sin(0.78);
}

```

**global**  
 $\pi_2 = 6.28$

**main**  
 $r = 2$

## Referenzen

- sind neue (zusätzliche) Namen für vorhandene Speicherzellen

```

int x = 3; // neue Variable x mit neuer Speicherzelle
int &y = x; // Referenz: y ist neuer Name fuer x, beide haben dieselbe
           // Speicherzelle

y = 4; // Zuweisung an y, aber x aendert sich auch, d.h. x == 4
x = 5; // jetzt y == 5

int const &z = x; // read-only Referenz, d.h. z = 6 ist verboten
x = 6; // jetzt auch z == 6

```

- Hauptanwendung:
  - Umgebung, wo eine Funktion aufgerufen wird und die Umgebung der Implementation sind unabhängig, d.h. Variablen der einen Umgebung sind in der anderen nicht sichtbar

Beispiel:

```
int foo (int x) { // pass-by-value (Uebergabe des echten Werts)
    x += 3;
    return x;
}

int bar (int & x) { // pass-by-reference (Uebergabe der Adresse der
    Speicherzelle)
    x += 3;
    return x;
}

void baz (int & z) { // pass-by-reference
    z += 3; // kein return Wert
}

int main() {
    int a = 2;
    std::cout << foo(a) << "\n"; // Ausgabe: 5
    std::cout << a << "\n";      // Ausgabe 2

    std::cout << bar(a) << "\n"; // Ausgabe: 5
    std::cout << a << "\n";      // Ausgabe: 5

    baz(a);
    std::cout << a << "\n";
}
```

- Funktionen die Werte nur über eine Referenz ändern heißen Seiteneffekt der Funktion (Haupteffekt ist immer der return Wert) [in der funktionalen Programmierung sind Seiteneffekte verboten mit Ausnahme von Ein-/Ausgabe]
- Ziele
  1. häufig möchte man Speicherzellen in beiden Umgebungen teilen  $\Rightarrow$  verwende Referenzen
  2. häufig will man vermeiden, dass eine Variable kopiert wird (pass-by-value)  
 $\Rightarrow$  durch *pass-by-value* braucht man keine Kopie  $\Rightarrow$  typisch *const* &  $\cong$  read-only, keine Seiteneffekte

```
void print_string(std::string const & s) {
    std::cout << s;
}
```

## 8 Container-Datentypen

dienen dazu, andere Datentypen aufzubewahren

- Art der Elemente
  - homogene Container: alle Elemente haben den gleichen Typ (typisch für *C++*)
  - heterogene Container: Elemente können verschiedene Typen haben (z.B. Python)

- Art der Größe
  - statische Container: feste Größe, zur Compilezeit bekannt
  - dynamische Container: Größe zur Laufzeit veränderbar
- Arrays sind die wichtigsten Container, weil effizient auf Hardware abgebildet und einfach zu benutzen
  - klassisch: Arrays sind statisch, z.B. C-Arrays (hat C++ geerbt)
  - modern: dynamische Arrays:
    - \* Entdeckung einer effizienten Implementierung
    - \* Kapselung durch Objekt-Orientierte-Programmierung (sonst zu kompliziert)
- ein dynamisches Array: *std::string* ist Abbildung  $int \mapsto char$  *Index*  $\rightarrow$  *Zeichen*
- wir wollen das selbe Verhalten für beliebige Elementtypen: *std::vector*

**Datentyp:** *std::vector*

```
#include <vector>

std::vector<double> v(20, 0.0) ; // initialisiert mit Groesse,
                                Initialwert

// analog: std::vector<int>, std::vector<std::string>
```

- Abbildung:  $int \mapsto double$
- weitere Verallgemeinerung: Indextyp beliebig (man sagt dann “Schlüssel-Typ”) typische Fallen:
  - Index ist nicht im Bereich  $0 \leq Index < size$ , z.B. Matrikelnummer
  - Index ist String, z.B. Name eines Studenten
- *std::map*, *std::unordered\_map* (Binärer Suchbaum)

Beispiel:

```
std::map<int, double> noten; // noten[3 1 2 4 5 2 3 1 3] = 1.0
std::map<string, double> noten; // noten["krause"] = 1.0
```

dabei: <Schlüsseltyp, Elementtyp>

- Erzeugen:

```
std::vector<double> v(20, 1.0);
std::vector<double> v; // leeres Array (erst ab C++ 11)

std::vector<double> v = {1.0, -3.0, 2.2}; // "initializer list"
```

- Größe:

```
v.size()
v.empty()  (=v.size() ==0)
```

- Größe ändern:

```
v.resize(neue_groesse, initialwert)
1.: neue_gr < size() // Elemente ab neue_gr gelöscht, andere bleiben
2.: neue_gr > size() // neue Elemente mit Initialwert am Ende
    angehängt

v.push_back(neues_element) // ein neues Element am Ende anhängen

v.insert(v.begin()+index, neues_element); // neues Element an Position
    // index einfügen folgende Werte werden
    // um eine Position verschoben
    v.begin() ist Iterator

v.pop_back() // letztes Element löschen (effizient)

v.erase(v.begin()+index) // Element aus Position löschen,
    // hintere Werte verschieben

v.clear() // alles löschen
```

- Zugriff:

```
v[k] // Element bei Index k
v.front() // erstes Element
v.back() // letztes Element

v.at(k) // wie v[k], aber Fehlermeldung, wenn nicht 0 ≤ k < size()
```

- Funktionen für Container: benutzen in C++ Iteration, damit sie für verschiedenste Container funktionieren

- Iteration-Range:

```
v.begin()
v.end() // hinter dem letzten Element

im Header <algorithm>
```

- alle Elemente kopieren:

```
std::vector<double> source = {1.0, 2.0, 3.0, 4.0, 5.0};
std::vector<double> target(source.size(), 0.0);

std::copy(source.begin(), source.end(), target.begin());
std::copy(source.begin()+2, source.end(), target.begin());
    // unbenutzte Initialwerte bleiben erhalten
```

- Elemente sortieren:

```
std::sort(v.begin(), v.end()); // "in-place"
std::random_shuffle(v.begin(), v.end()) // "in-place"
```

### Warum ist `push_back()` effizient?

- veraltete Lehrmeinung: Arrays sind nur effizient, wenn statisch (d.h. Größe zur Compilezeit, spätestens bei Initialisierung bekannt)
- modern: bei vielen Anwendungen genügt, wenn Array (meist) nur am Ende vergrößert wird (z.B. `push_back`)  
dies kann sehr effizient unterstützt werden  $\Rightarrow$  dynamisches Array
- `std::vector` verwaltet intern ein statisches Array der Größe "`v.capacity()`  $\geq$  `v.size()`"
  - wird das interne Array zu klein  $\Rightarrow$  wird automatisch auf ein doppelt so großes umgeschaltet
  - ist das interne Array zu groß, bleiben unbenutzte Speicherzellen als Reserve
- Verhalten bei `push_back()`
  - noch Reserve vorhanden: lege neues Element in eine unbenutzte Speicherzelle  $\Rightarrow$  billig & chillig
  - keine Reserve:
    1. alloziere neues statisches Array mit doppelter Kapazität
    2. kopiere die Daten aus allem ins neue Array
    3. gebe das alte Array frei
    4. gehe zu ①, jetzt wieder Reserve vorhanden  
Umkopieren ist nicht teuer, da es nur selten nötig ist
  - Beispiel:

```
std::vector<int> v;
for (int k = 0; k < 32; ++k) {
    v.push_back(k);
}
```

k	<code>cap vor p_b()</code>	<code>cap nach p_b()</code>	<code>size()</code>	Reserve	Umkopierung
0	0	1	1	0	0
1	1	2	2	0	1
2	2	4	3	1	2
3	4	4	4	0	0
4	4	8	5	3	4
5 ... 7	8	8	8	0	0
8	8	16	9	7	8
9 ... 15	16	16	16	0	0
16	16	32	17	15	16
...					

- Kosten:
  - 32 Elemente einfügen = 32 Kopien extern  $\Rightarrow$  intern
  - aus altem Array ins neue kopieren = 31 Kopien intern  $\Rightarrow$  intern  
 $\Rightarrow$  im Durchschnitt sind pro Einführung 2 Kopien nötig  
 $\Rightarrow$  dynamisches Array ist doppelt so teuer, wie das statische  
 $\Rightarrow$  immer noch sehr effizient
- relevante Funktionen von *std::vector*
  - *v.size()*: aktuelle Zahl der Elemente
  - *v.capacity() - v.size()*: Reserve ( $\geq 0$ )
  - *v.resize(new\_size)*: ändert immer *v.size()*, aber *v.capacity()* nur wenn  $< new\_size$
  - *v.reserve(new\_capacity)*: ändert *v.size()* nicht, aber *v.capacity()* falls  $new\_capacity \geq size$
  - *v.shrink\_to\_fit()*: *v.reserve(v.size())* (Reserve ist danach 0), wenn Endgröße erreicht
- wenn Reserve  $> size$ : *capacity* kann auch halbiert werden

### wichtige Container der C++ Standardbibliothek

- dynamisches Arrays: *std::string*, *std::vector*
- assoziative Arrays: *std::map*, *std::unordered\_map*
- Mengen: *std::set*, *std::unordered\_set* (jedes Element ist höchstens einmal enthalten)
- Stapel: *std::stack* (Funktion: “last-in-first-out“) z.B. gestapelte Bierkästen.
- Warteschlange: *std::queue* (Funktion: “first-in-first-out“)
- Kartendeck: *std::deque* gleichzeitig Stapel und Warteschlange
- Stapel mit Priorität: *std::priority\_queue* (Priorität vom Nutzer definiert)

## 9 Iteratoren

- für Arrays lautet kanonische Schleife:

```
for (int k = 0; k != v.size(); ++k) {
    int current = v[k]; // aktuelles Element lesen
    v[k] = new_value; // aktuelles Element schreiben
}
```

- wir wollen eine so einfache Schleife für beliebige Container
  - der Index-Zugriff  $v[k]$  ist bei den meisten Containern nicht effizient
  - Iteratoren sind immer effizient  $\Rightarrow$  es gibt sie in allen modernen Programmiersprachen, aber die Details sind sehr unterschiedlich

- Analogie: Zeiger einer Uhr, Cursor in Textverarbeitung  
⇒ ein Iterator zeigt immer auf ein Element des Containers oder auf Spezialwert “ungültiges Element”
- in C++ unterstützt jeder Iterator 5 Grundoperationen

1. Iterator auf erstes Element erzeugen:

```
auto iter = v.begin(); // auto ist Universaltyp, wird
                       // vom Compiler automatisch
                       // mit richtigen Typen ersetzt
```

2. Iterator auf “ungültiges Element” erzeugen:

```
auto end = v.end() // typischerweise v[v.size()]
```

3. Vergleich:

```
iter1 == iter2;
iter != end; (= !(iter == end)) // iter zeigt nicht auf
                               // ungültiges Element
```

4. zum nächsten weitergehen: ++iter, Ergebnis ist v.end(), wenn man vorher beim letzten Element war
5. auf Daten des aktuellen Elements zugreifen: \*iter (“Dereferenzierung“)

- ⇒ kanonische Schleife:

```
for (auto iter = v.begin(); iter != v.end(); ++iter) {
    int current = *iter; // lesender Zugriff;
    *iter = new_value; // schreibender Zugriff

    // Abkürzung in C++: rang-based for-loop
    for (int & element : v) {
        int current = element; // lesen
        element = new_value; // schreiben
    }
}
```

- wenn die zugrunde liegenden Speicherzellen geändert werden, also die Containergröße sich ändert, werden die Iteratoren ungültig
- Iteratoren mit den 5 Grundoperationen heißen “forward iterators” (wegen ++iter)
- “bidirectional iterators” unterstützen auch --iter (alle Iteratoren aus Standardbibliothek)
- “random access iterators” können beliebige Sprünge machen (iter+=5)  
unterstützt von std::string und std::vector
- Besonderheit für assoziative Arrays (std::map):
  - Schlüssel und Werte können beliebig gewählt werden  
⇒ das aktuelle Element ist immer ein Schlüssel/Wert-Paar  
(\*iter).first ⇒ Schlüssel  
(\*iter).second ⇒ Wert



```
v[(*iter).first] == (*iter).second;
```

- Bei `std::map` liefern die Iteratoren die Elemente in aufsteigender Reihenfolge der Schlüssel (Unterschied zu `std::unordered_map`)

«««< HEAD

## 9.1 Die Funktion `std::transform()`

=====

Die Funktion `std::transform()` »»»> 19bbfc961301f88d1291a395c8d091764c4b0c56

- `std::transform()` erlaubt, die Daten “on-the-fly“ zu ändern  
z.B. nach Kleinbuchstaben konvertieren:

```
std::string source = "aAbCdE"; std::string target = source; // Target
                        muss gleiche Laenge haben
std::transform(source.begin(), source.end(), target.begin(), std::tolower
); //Name einer Funktion, die ein einzelnes Element transformiert
```

- z.B. die Daten quadrieren:

```
double sq (double x) {
    return x*x;
}

std::transform(source.begin(), source.end(), target.begin(), sq);
```

- das ist eine Abkürzung für eine Schleife: (zwei Schleifen auf einmal)

```
auto src_begin = source.begin();
auto src_end = source.end();
auto tgt_begin = target.begin();

for ( ; src_begin != src_end; ++src_begin, ++tgt_begin) {
    // mehrere Inkrementierungen durch , getrennt
    *tgt_begin = sq(*src_begin); // mit * Bezug zu originalen Daten
}
```

- der Argumenttyp der Funktion muss mit dem *source*-Elementtyp kompatibel sein
- der Argumenttyp der Funktion muss mit dem *target*-Elementtyp kompatibel sein «««< HEAD  
=====
- Das letzte Argument von `std::transform()` muss ein Funktor sein ( $\cong$  verhält sich wie eine Funktion)  
Dazu gibt es drei Varianten:

1. normale Funktion, z.B. `sq` Aber wenn die Funktion für mehrere Argumenttypen überladen ist, muss der Programmierer dem Compiler sagen, welche Version gemeint ist  
 $\Rightarrow$  ("function pointer cast")
2. Funktorobjekte  $\Rightarrow$  objekt-orientierte Programmierung
3. definiere eine namenlose Funktion  $\cong$  "Lambda-Funktionen"  $\lambda$   
 statt  $\lambda$  wird in `C++` `[]` geschrieben

```
std::transform(source.begin(), source.end(), target.begin(),
[] (double x) { // statt Funktionsname sq, wie bei 1.
    // steht hier die ganze Funktionsimplementierung
    return x*x
}); // der Returntyp wird automatisch eingesetzt, wenn es
    // nur einen Returntyp gibt
```

- Lambda-Funktionen können noch viel mehr  $\Rightarrow$  für Fortgeschrittene
- `std::transform` kann "in-place" arbeiten (d.h. source-Container überschreiben), wenn source und target gleich
- die Funktion `std::sort()` wird zum "in-place" sortieren eines Arrays

```
std::vector<double> v = {4.0, 2.0, 3.0, 5.0, 1.0};
std::sort(v.begin(), v.end()); // -> v = {1.0, 2.0, 3.0, 4.0, 5.0}
```

- `std::sort()` ruft intern den " $<$ " Operator des Elementtyps auf, um die Reihenfolge zu bestimmen

Def: "totale Ordnung"

- \*  $a < b$  muss  $\forall a, b$  gelten
- \* transitiv:  $(a < b) \wedge (b < c) \Rightarrow (a < c)$
- \* anti-symmetrisch:  $!(a < b) \wedge (b < a) \Rightarrow a == b$

## 9.2 Insertion Sort

schnellste Sortieralgor. für kleine Arrays ( $n \leq 30$ , hängt vom Compiler & CPU ab)

- für große Arrays sind Merge Sort, Heap Sort, Quick Sort schneller
- `std::sort()` wählt automatisch einen schnellen Algor.

Idee von Insertion Sort: wie beim Aufnehmen und Ordnen eines Kartenblatts

- gegeben: bereits sortiertes Teilarray bis zur Position  $k - 1$
- füge das  $k$ -te Element an der richtigen Stelle ein. Erzeuge Lücke an der richtigen Position durch Verschieben von Elementen nach rechts
- wiederhole für  $k = 1, \dots, N$  (siehe Übung 5.1 "Einsortieren")

```

4  2  3  5  1
4      3  5  1  (current = 2)
    4  3  5  1
2  4  3  5  1
2  4      5  1  (current = 3)
    4  5  1
2  3  4  5  1
2  3  4  5  1
2  3  4      1  (current = 5)
2  3  4  5  1
2  3  4  5  1  (current = 1)
1  2  3  4  5

```

```

void insertion_sort(std::vector<double> &v) {
    for (int k = 1; k < v.size(); ++k) {
        double current = v[k];
        int j = k; // Anfangsposition der Luecke
        while (j > 0) {
            if (v[j-1] < current) {
                break; // j ist richtige Position der Luecke
            }
            v[j] = v[j-1];
            --j;
        }
        v[j] = current; // current in die Luecke kopieren
    }
}

```

- andere Sortierung: definiere Funktor  $cmp(a,b)$ , der das gewünschte “kleiner“ realisiert  $\cong$  gibt genau dann *true* zurück, wenn *a* “kleiner *b* nach neuer Sortierung
- neue Sortierungen am besten per Lambda-Funktion an `std::sort` übergeben

```

std::sort(v.begin(), v.end()); // Standardsortierung aufsteigend

std::sort(v.begin(), v.end(), // Standardsortierung aufsteigend
    [](double a, double b) {
        return a < b;
    })

std::sort(v.begin(), v.end(), // absteigende Sortierung
    [](double a, double b) {
        return b < a;
    })

std::sort(v.begin(), v.end(), // normale Sortierung nach Betrag
    [](double a, double b) {
        return std::abs(a) < std::abs(b);
    })

// Stringvergleich
std::vector<std::string> v = {"Ac", "ab", "De", "cf"};

```

```
std::vector<std::string> v = {"Ac", "De", "ab", "cf"} // case
                           insensitive
std::vector<std::string> v = {"ab", "Ac", "cf", "De"} // case sensitive
```

- Das letzte Argument von `std::transform()` muss ein Funktor sein ( $\cong$  verhält sich wie eine Funktion)

Dazu gibt es drei Varianten:

1. normale Funktion, z.B. `sq` Aber wenn die Funktion für mehrere Argumenttypen überladen ist, muss der Programmierer dem Compiler sagen, welche Version gemeint ist  
 $\Rightarrow$  ("function pointer cast")
2. Funktorobjekte  $\Rightarrow$  objekt-orientierte Programmierung
3. definiere eine namenlose Funktion  $\cong$  "Lambda-Funktionen"  $\lambda$   
 statt  $\lambda$  wird in `C++` `[]` geschrieben

```
std::transform(source.begin(), source.end(), target.begin(),
[] (double x) { // statt Funktionsname sq, wie bei 1.
                // steht hier die ganze Funktionsimplementierung
                return x*x
}); // der Returntyp wird automatisch eingesetzt, wenn es
    // nur einen Returntyp gibt
```

- Lambda-Funktionen können noch viel mehr  $\Rightarrow$  für Fortgeschrittene
- `std::transform` kann "in-place" arbeiten (d.h. source-Container überschreiben), wenn source und target gleich
- die Funktion `std::sort()` wird zum "in-place" sortieren eines Arrays

```
std::vector<double> v = {4.0, 2.0, 3.0, 5.0, 1.0};
std::sort(v.begin(), v.end()); // -> v = {1.0, 2.0, 3.0, 4.0, 5.0}
```

- `std::sort()` ruft intern den " $<$ " Operator des Elementtyps auf, um die Reihenfolge zu bestimmen

Def: "totale Ordnung"

- \*  $a < b$  muss  $\forall a, b$  gelten
- \* transitiv:  $(a < b) \wedge (b < c) \Rightarrow (a < c)$
- \* anti-symmetrisch:  $!(a < b) \wedge !(b < a) \Rightarrow a == b$

### 9.3 Insertion Sort

schnellste Sortieralgor. für kleine Arrays ( $n \leq 30$ , hängt vom Compiler & CPU ab)

- für große Arrays sind Merge Sort, Heap Sort, Quick Sort schneller
- `std::sort()` wählt automatisch einen schnellen Algor.

Idee von Insertion Sort: wie beim Aufnehmen und Ordnen eines Kartenblatts

- gegeben: bereits sortiertes Teilarray bis zur Position  $k - 1$
- füge das  $k$ -te Element an der richtigen Stelle ein. Erzeuge Lücke an der richtigen Position durch Verschieben von Elementen nach rechts
- wiederhole für  $k = 1, \dots, N$  (siehe Übung 5.1 “Einsortieren“)

```

4  2  3  5  1
4      3  5  1  (current = 2)
    4  3  5  1
2  4  3  5  1
2  4      5  1  (current = 3)
    4  5  1
2  3  4  5  1
2  3  4  5  1
2  3  4      1  (current = 5)
2  3  4  5  1
2  3  4  5  1  (current = 1)
1  2  3  4  5

```

```

void insertion_sort(std::vector<double> &v) {
    for ( int K = 1; K < v.size(); ++K) {
        double current = v[K];
        int j = K;    // Anfangsposition der Luecke
        while (j>0) {
            if (v[j-1] < current) {
                break;    // j ist richtige Position der Luecke
            }
            v[j] = v[j-1];
            --j;
        }
        v[j] = current;    // current in die Luecke kopieren
    }
}

```

- andere Sortierung: definiere Funktor  $cmp(a,b)$ , der das gewünschte “kleiner“ realisiert  $\cong$  gibt genau dann *true* zurück, wenn  $a$  “kleiner  $b$  nach neuer Sortierung
- neue Sortierungen am besten per Lambda-Funktion an `std::sort` übergeben

```

std::sort(v.begin(), v.end());    // Standardsortierung aufsteigend

std::sort(v.begin(), v.end(),    // Standardsortierung aufsteigend
    [](double a, double b) {
        return a<b;
    })

std::sort(v.begin(), v.end(),    // absteigende Sortierung
    [](double a, double b) {
        return b<a;
    })

```

```

std::sort(v.begin(), v.end(), // normale Sortierung nach Betrag
    [](double a, double b) {
        return std::abs(a) < std::abs(b);
    }
)

// Stringvergleich
std::vector<std::string> v = {"Ac", "ab", "De", "cf"};
std::vector<std::string> v = {"Ac", "De", "ab", "cf"} // case
    insensitive
std::vector<std::string> v = {"ab", "Ac", "cf", "De"} // case sensitive

std::sort(v.begin(), v.end(),
    [](std::string a, std::string b) {
        std::transform(a.begin(), a.end(), a.begin(), std::tolower);
        std::transform(b.begin(), b.end(), b.begin(), std::tolower);

        return a < b;
    }
);

```

## 10 Templates

*insertion\_sort* soll für beliebige Elementtypen funktionieren:

```

template <typename ElementType>

void insertion_sort(std::vector<ElementType> & v) {
    for (int k=1; k < v.size(); ++k) {
        ElementType current = v[k];
        ... // Rest unverändert
    }
}

```

“ElementType“ ist Platzhalter für den tatsächlichen Elementtyp und wird vom Compiler automatisch ersetzt.

## 11 Grundlagen der generischen Programmierung

- Ziel: benutze *template*-Mechanismus, damit eine Implementation für viele verschiedene Typen verwendbar ist  
erweitert funktionale und prozedurale und objekt-orientierte Programmierung
- zwei Arten von Templates (“Schablonen“)
  1. Klassen-Templates für Datenstrukturen, z.B. Containersollen beliebige Elementtypen unterstützen
    - Implementation  $\Rightarrow$  später
    - Benutzung: Datenstrukturname gefolgt vom Elementtyp in spitzen Klammern  
*std::vector<double>*

## 2. Funktionen-Templates: es gab schon “function overloading“

Beispiel:

```
int sq (int x) {
    return x * x;
}

double sq (double x) {
    return x * x;
}
... usw fuer komplexe Zahlen
```

⇒ Nachteile:

- wenn die Implementationen gleich sind nutzlose Arbeit
- Redundanz ist gefährlich, korrigiert man ein Bug, wird leicht eine Variante vergessen

## 11.1 Funktionen-Templates

mit Templates reicht eine Implementation:

```
template <typename T> // T ist Platzhalter fuer beliebigen Typ
// wird spaeter durch einen tatsaechlichen Typ ersetzt
T sq (T x) {
    return x * x; // implizierte Anforderung an den Typ:
                  // er muss Multiplikation unterstuetzen
}
```

- Benutzung:
  - Typen für die Platzhalter hinter dem Funktionsnamen in spitzen Klammern
  - meist kann man die Typangabe `<type>` weglassen, weil der Compiler sie anhand des Argumenttyps automatisch einsetzt
- kombiniert man Templates mit Overloading, wird die ausprogrammierte Variante vom Compiler bevorzugt
- Funktion, die ein Array aus Konsole ausgibt:

```
std::vector<double> v = {1.0, 2.0, 3.0};
print_vector(v); // {1.0, 2.0, 3.0}
```

für beliebige Elementtypen:

```
template <typename ElementType>
void print_vector(std::vector<ElementType> const & v) {
    // const: read-only, &: nur Kopie verwenden
    std::cout << "{";
    if ( v.size() > 0 ) {
        std::cout << " " << v[0];
        for (int k = 1; k<v.size(); ++k) {
            std::cout << " " << v[k];
        }
    }
}
```

```

    }
    std::cout << " }";
}

```

- Verallgemeinerung für beliebige Container mittels Iteratoren:

```

std::list<int> l = {1,2,3};
print_container (l.begin(), l.end()) // {1,2,3}

```

- es genügen forward iterators

```

Iterator iter2 = iter; // Kopie erzeugen
++iter1; // zum naechsten Element
iter1 == iter2, iter1 != end // zeigen sie auf das selbe Element
+ iter1 // Zugriff auf aktuelles Element

template <typename Iterator>

void print_container(Iterator begin, Iterator end) {
    std::cout << "{";
    if (begin != end) { // teste, ob Container leer
        std::cout << " " << *begin;
        ++begin;
        for (; begin != end; ++begin) {
            std::cout << ", " << *begin;
        }
    }
    std::cout << "}";
}

```

- Beispiel 3: checken, ob Container sortiert ist

```

Version 1: hard-coded

bool check_sorted (std::vector<double> const & v) {
    for (int k = 1; k < v.size(); ++k) {
        if (v[k] < v[k-1]) { // Sortierfehler durch Ausnutzen
                               // der Transitivitaet
            return false;
        }
    }
    return true; // Schleife ohne Fehler zuende gelaufen
}

Version 2: beliebige Elementtypen, beliebige Sortierung

template <typename ElementType, typename LessThanFunctor>

bool check_sorted(std::vector<ElementType> const & v, typename
LessThanFunctor) {
    for (int k = 1; k < v.size(); ++k) {
        if (less_than(v[k], v[k-1])) {
            return false;
        }
    }
    return true;
}

```



- Aufruf von Version 2 mit “lambda-function“:

```
std::vector<double> v = {1.0, 2.0, 3.0};
check_sorted(v, [] (double a, double b) {
    return a<b;
}); // true

check_sorted(v, [] (double a, double b) {
    return a>b;
}); // true
```

- Version 3 mit “forward-iterator“:

```
template<typename Iterator, typename LessThanFunctor>
bool check_sorted(Iterator begin, Iterator end,
                 LessThanFunctor less_than)
{
    if (begin == end) { // Container leer?
        return true; // leerer Container immer sortiert
    }
    Iterator next = begin;
    ++next; // next zeigt auf Element nach Iterator begin

    for (; next != end; ++begin, ++next) { // Iteratoren zeigen
        // auf zwei benachbarte Elemente
        if (less_than(*next, *begin)) {
            return false;
        }
    }
}
```

- Bemerkungen:

1. Compiler-Fehlermeldungen bei Template-Code sind oft schwer zu implementieren ⇒ Erfahrung nötig
2. mit Templates kann man noch viel raffiniertere Dinge machen, z.B. Traits-Klassen, intelligent libraries, template metaprogramming ⇒ nur für Fortgeschrittene

## 12 Bestimmung der Effizienz von Algorithmen und Datenstrukturen

- 2 Möglichkeiten

1. messe die “wall clock time“ (wie lange muss man auf ein Ergebnis warten)
2. unabhängig von Hardware: algorithmische Komplexität

- “wall-clock-time“ misst man z.B. mit dem Modul `<chrono>`

```
#include <chrono>
#include <iostream>

int main() {
```

```

... // alles zur Zeitmessung vorbereiten, z.B. Daten einlesen

auto start = std::chrono::high_resolution_clock::now(); // Startzeit
    merken
... // Code, der gemessen werden soll
auto stop = std::chrono::high_resolution_clock::now(); // Endzeit
    merken
std::chrono::duration<double> diff = stop-start; // Zeitdifferenz (
    Laufzeit) in Sekunden
std::cout << "Zeitdauer: " << diff. () << " sekunden \n";)
}

```

- in der Praxis nicht so einfach  $\Rightarrow$  Pitfalls:
  - moderne Compiler optimieren oft zu viel, d.h. komplexe Berechnungen werden zur Compilezeit ausgeführt und ersetzt  $\Rightarrow$  gemessene Zeit viel zu kurz gegenüber der Praxis  
Abhilfe: Daten nicht “hard-wired“, sondern z.B. von Platte lesen (*volatile* beim Initialisieren)
  - der Algorithmus ist schneller als die clock  
Abhilfe: rufe den Algorithmus mehrmals in einer Schleife auf
  - die Ausstattung des Programms kann vom Betriebssystem jederzeit für etwas wichtigeres unterbrochen werden  $\Rightarrow$  gemessene Zeit ist zu lang  
Abhilfe: messe mehrmals und nimm die kürzeste Zeit (meist reicht 3-10x)
  - Faustregel: Messung zwischen 0.02-3 Sekunden zur optimalen Nutzung der clock
- Nachteil: Zeit hängt besonders von der Qualität der Implementation, den Daten und der Hardware ab
- algorithmische Komplexität ist davon unabhängig  $\approx$  “theoretisches Effizienzmaß“  
beschreibt, wie sich die Laufzeit verlängert, wenn man mehr Daten hat

$\Rightarrow$  bei effizienten Algorithmen steigt der Aufwand mit  $n$  nur langsam (oder bestenfalls gar nicht)

## 12.1 technisches Effizienzmaß

- berechne, wie viele elementare Schritte der Algorithmus in Abhängigkeit von  $n$  benötigt  
 $\Rightarrow$  komplizierte Formel  $f(n)$
- vereinfache  $f(n)$  in eine einfache Formel  $g(n)$ , die dasselbe wesentliche Verhalten zeigt  
Die Vereinfachung erfolgt mittels O-Notation und ihren Verwandten

## 12.2 O-Notation / $\Omega$ -Notation

1.  $g(n)$  ist eine asymptotische (für große  $n$ ) obere Schranke für  $f(n)$  ( $f(n) \leq g(n)$ ) //  $f(n) \in \mathcal{O}(g(n))$  ( $f(n)$  ist in der Komplexitätsklasse  $g(n)$ , wenn es ein  $n_0$  und  $C$  gibt, sodass  $\forall n > n_0 : \Leftrightarrow f(n) \in \mathcal{O}(g(n))$ )

2.  $g(n)$  ist asymptotisch untere Schranke für  $f(n)$  ( $f(n) \geq g(n)$ )  
 $f(n) \in \Omega(g(n)) \Leftrightarrow \exists n_0, C, \text{ sodass } \forall n > n_0 : f(n) \geq C \cdot g(n)$
3.  $g(n)$  ist asymptotisch scharfe Schranke für  $f(n)$  ( $f(n) = g(n)$ )  
 $f(n) \in \Theta(g(n)) \Leftrightarrow f(n) \in O(g(n)) \wedge f(n) \in \Omega(g(n))$

Regeln:

1.  $f(n) \in \Theta(f(n)) \Rightarrow f(n) \in \mathcal{O}(f(n)), f(n) \in \Omega(f(n))$
  2.  $f(n) \in \Theta(f(n)) \Rightarrow C \cdot f(n) \in \Theta(f(n))$
  3.  $\mathcal{O}(f(n)) \cdot \mathcal{O}(g(n)) \subseteq \mathcal{O}(f(n) \cdot g(n))$
  4.  $\mathcal{O}(f(n)) + \mathcal{O}(g(n)) \subseteq \mathcal{O}(\max(f(n), g(n)))$   
 formell:  $f(n) \in \mathcal{O}(g(n)) \Rightarrow \mathcal{O}(f(n)) + \mathcal{O}(g(n)) \subseteq \mathcal{O}(g(n))$   $g(n) \in \mathcal{O}(f(n)) \Rightarrow \mathcal{O}(g(n)) + \mathcal{O}(f(n)) \subseteq \mathcal{O}(f(n))$
- beliebteste Wahl für  $g(n)$ :
- \*  $\mathcal{O}(1)$  “konstante Komplexität“, Bsp: elementare Operationen, Array-Zugriff
  - \*  $\mathcal{O}(\log(n))$  “logarithmische Komplexität“, Bsp: Zugriff auf ein Element von *std::map*
  - \*  $\mathcal{O}(n)$  “lineare Komplexität“, Bsp: *std::transform*
  - \*  $\mathcal{O}(\log(n) \cdot n)$  “ $n \cdot \log(n)$ “, “quasilinear“, Bsp: *std::sort()*
  - \*  $\mathcal{O}(n^2)$  “quadratische Komplexität“
  - \*  $\mathcal{O}(n^p)$   $p = \text{const.}$  “polynomelle Komplexität“
  - \*  $\mathcal{O}(2^n)$  “exponentielle Komplexität“
- Beispiele:
- $f(n) = 1 + 15n + 4n^2 + 7n^3 \in \mathcal{O}(n^3)$   
 $f(n) = n \cdot \log(n) + n^2 \in \mathcal{O}(n \cdot \log(n) + n \cdot n) \in \mathcal{O}(n) \cdot \mathcal{O}(\log(n) + n) \in \mathcal{O}(n) \cdot \mathcal{O}(n) \in \mathcal{O}(n^2)$   
 $\Rightarrow$  es gewinnt immer die am stärksten wachsende Funktion

Anwendung 1: Fibonacci-Zahlen:  $f_k = f_{k-2} + f_{k-1}$

k	0	1	2	3	4	5	6	7	8
$f_k$	0	1	1	2	3	5	8	13	21

```

int fib1 (int k) { // O(k)
    if (k < 2) { // O(1)
        return k; // O(1)
    }
    int f1 = 1; // O(1)
    int f2 = 1; // O(1)

    for (int j = 2; j <= k; ++j) { // O(k)
        int f = f1 + f2; // O(1)
        f1 = f2; // O(1)
        f2 = f; // O(1)
    }

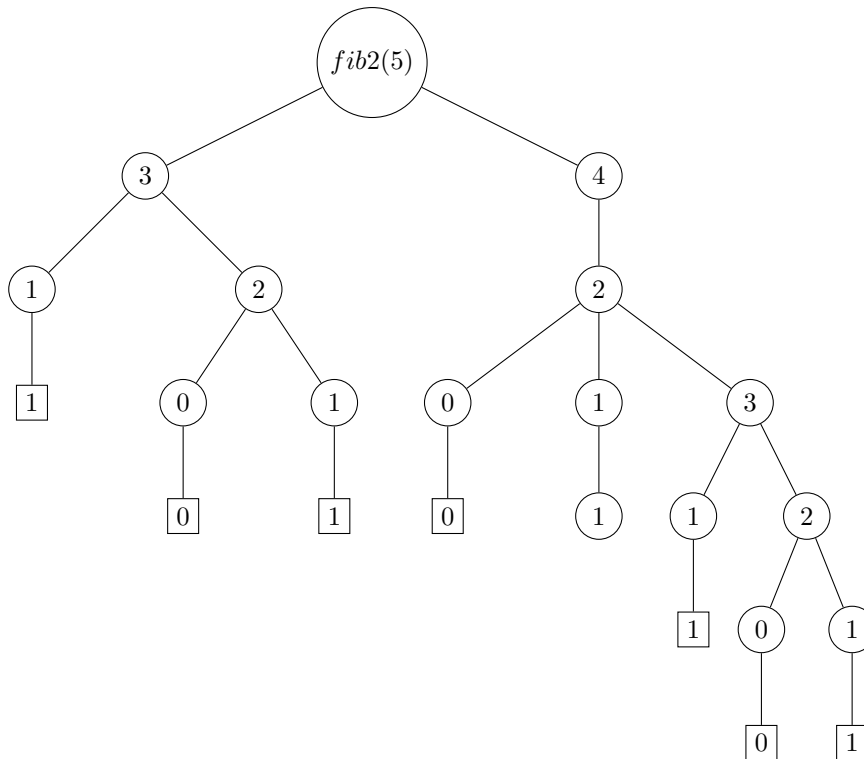
    return f2; // O(1)
}

```

```

int fib2 (int k) {
    if (k<2) {
        return k;
    }
    return fib2(k-2)+fib2(k-1);
}

```



$\Rightarrow$  sehr ineffizient, weil alle Fib-Zahlen  $< k$  mehrmals berechnet werden  
 Sei  $f(k)$  die Anzahl der Schritte, Annahme: jeder Knoten ist  $\mathcal{O}(1) \Rightarrow \mathcal{O}(\text{Knoten})$  Sei  $f'(k)$  die Anzahl der Schritte, oberhalb (oberhalb ist der Baum vollständig (jeder innere Knoten hat genau 2 Kinder))

$$\begin{aligned}
 f'(k) &= 2^{l+1} - 1 \\
 &= 2^{k/2+1} - 1 \\
 &= 2 \cdot 2^{k/2} - 1 \\
 &= 2 \cdot (\sqrt{2})^k - 1 \in \Omega(\sqrt{2})^k \\
 &\Rightarrow \text{exponentielle Komplexität}
 \end{aligned}$$