# Taller optativo – Desarrollo de iteradores

### Introducción

En este taller deben implementar un *iterador* para la clase TaxonomiaT>. Una taxonomía consta de una serie de categorías organizadas de manera jerárquica. Por ejemplo, la siguiente es una taxonomía (incompleta) de organismos eucariotas:

```
eucariotas {
  animales {
    vertebrados {
      mamíferos { ballenas jirafas murciélagos zorros }
      peces { esturiones truchas }
      reptiles { serpientes }
    }
    invertebrados {
      insectos { abejas hormigas moscas }
      moluscos { caracoles }
    }
  }
  plantas {
    angiospermas { manzanos }
    gimnospermas { araucarias cedros }
  }
}
```

En esta taxonomía hay varias categorías. Cada categoría se representa con un nombre de tipo T. Por ejemplo, vertebrados, moluscos y araucarias son categorías. La categoría que encabeza la taxonomía, en este caso la categoría de las eucariotas, se llama la raíz de la taxonomía. Cada categoría puede tener subcategorías. Por ejemplo, la categoría de los vertebrados tiene tres subcategorías (mamíferos, peces y reptiles). Todas las categorías, exceptuando a la raíz, tienen una supercategoría. Por ejemplo, la supercategoría de caracoles es moluscos y la supercategoría de moluscos es invertebrados.

En los archivos Taxonomia.h y Taxonomia.hpp se encuentra ya definida la clase Taxonomia incluyendo la representación interna (utilizando punteros), el constructor, el destructor y una operación para mostrar una taxonomía. Por ejemplo el siguiente programa:

```
#include <iostream>
#include "Taxonomia.h"

int main() {
    Taxonomia<int> taxonomia("0 { 1 2 { 21 22 } 3 }");
    std::cout << taxonomia;
}

Muestra la taxonomía por pantalla:

0 {
    1
    2 {
        21
        22
    }
    3
}</pre>
```

## Consigna

Se pide implementar la clase miembro Taxonomia<T>::iterator que representa un iterador para la clase Taxonomia<T>. Se debe completar la representación elegida para el iterador (en el archivo Taxonomia.h) y la definición de las operaciones (en el archivo Taxonomia.hpp). Implementar las siguientes operaciones.

## Operaciones de Taxonomia<T>

- 1. typename Taxonomia<T>::iterator Taxonomia<T>::begin() Devuelve un iterador válido al principio de la taxonomía.
- 2. typename Taxonomia<T>::iterator Taxonomia<T>::end() Devuelve un iterador válido al final de la taxonomía.

#### Operaciones de Taxonomia<T>::iterator

- 3. Taxonomia<T>::iterator::iterator() Constructor por defecto del iterador. *Nota:* puede construir un iterador inválido.
- 4. Tà Taxonomia<T>::iterator::operator\*() const Referencia mutable al nombre de la categoría actual. Precondición: el iterador está posicionado sobre una categoría.
- 5. int Taxonomia<T>::iterator::cantSubcategorias() const Cantidad de subcategorías de la categoría actual. *Precondición:* el iterador está posicionado sobre una categoría.
- 6. void Taxonomia<T>::iterator::subcategoria(int i) Ubica el iterador sobre la i-ésima subcategoría.

  Precondición: el iterador está posicionado sobre una categoría y además 0 <= i < cantSubcategorias().
- 7. bool Taxonomia<T>::iterator::esRaiz() const Devuelve true sii la categoría actual es la raíz. Precondición: el iterador está posicionado sobre una categoría.
- 8. void Taxonomia<T>::iterator::supercategoria() Ubica el iterador sobre la supercategoría de la categoría actual. *Precondición:* el iterador está posicionado sobre una categoría y además !esRaiz().
- 9. bool Taxonomia<T>::iterator::operator==(const Taxonomia<T>::iterator& otro) const Compara dos iteradores por igualdad. *Precondición:* deben ser dos iteradores de la misma taxonomía.
- 10. void Taxonomia<T>::iterator::operator++() Ubica el iterador sobre la categoría siguiente a la actual en el recorrido **preorder** de la taxonomía. Si se trata de la última categoría de la taxonomía, el iterador resultante debe ser igual al iterador end() de la taxonomía.
- 11. void Taxonomia<T>::iterator::operator--() Ubica el iterador sobre la categoría anterior a la actual en el recorrido **preorder** de la taxonomía. Si se trata de la raíz de la taxonomía el iterador resultante debe ser igual al iterador **end()** de la taxonomía. *Precondición:* el iterador está posicionado sobre una categoría.
- 12. void Taxonomia<T>::iterator::insertarSubcategoria(int i, const T& nombre) Inserta una subcategoría con el nombre indicado en el lugar i-ésimo. Observación: esta operación modifica la taxonomía y puede invalidar otros iteradores. *Precondición:* el iterador está posicionado sobre una categoría, y además 0 <= i <= cantSubcategorias().
- 13. void Taxonomia<T>::iterator::eliminarCategoria() Elimina la categoría actual de la taxonomía (y todas sus subcategorías). Observación: esta operación modifica la taxonomía y puede invalidar otros iteradores. Debe encargarse de liberar la memoria. *Precondición:* el iterador está posicionado sobre una categoría, y además !esRaiz().

La implementación que realicen **no debe perder memoria**. Recomendamos utilizar **valgrind** para testear si su implementación tiene *leaks* de memoria.