

UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI NAPOLI FEDERICO II
SCUOLA POLITECNICA E DELLE SCIENZE DI BASE
DIPARTIMENTO DI INGEGNERIA ELETTRICA E TECNOLOGIE DELL'INFORMAZIONE



CORSO DI LAUREA IN INFORMATICA

Implementazione di una procedura di decisione per frammenti Binding in Vampire

Relatori

Prof. Massimo Benerecetti

Prof. Fabio Mogavero

Candidato

Matteo Richard Gaudino

Matricola

N86003226

Anno Accademico 2022 - 2023

Indice

Introduzione	3
1 Logica e automazione dei problemi di Decisione	4
1.1 Logica Proposizionale	4
1.1.1 Formule	5
1.1.2 Assegnamenti	6
1.1.3 Forme Normali	7
1.1.4 Naming	9
1.2 Logica del primo ordine	10
1.2.1 Termini e Formule	10
1.2.2 Unificazione	12
1.2.3 Semantica	14
1.2.4 Skolemizzazione e Forme Normali	17
1.3 Soddisfacibilità e Validità	19
1.4 Resolution e Dimostrazione Automatica	22
1.5 Il formato TPTP	24
2 Algoritmo di decisione di Frammenti Binding	27
2.1 Tassonomia dei Frammenti Binding	27
2.2 Soddisfacibilità dei frammenti Binding	28
3 Il Theorem prover Vampire	31
3.1 I Termini	32
3.2 Unità, Formule e Clausole	34
3.3 Preprocessing	36
3.4 Algoritmo di Saturazione	37
3.5 Unificazione e Substitution Trees	40
3.6 Il SAT-Solver	42
3.7 Misurazione dei Tempi	45

4	Implementazione di procedure di decisione per frammenti Binding in Vampire	47
4.1	Preprocessing	48
4.2	Procedura di Decisione	54
4.3	Algoritmo di Classificazione	62
5	Analisi Sperimentale	69
5.1	La libreria TPTP	69
5.2	Analisi dei risultati	69
5.3	Ottimizzazioni	69
5.4	Conclusioni e Possibili Sviluppi futuri	69

Introduzione

Capitolo 1

Logica e automazione dei problemi di Decisione

In questo capitolo verranno descritte le nozioni di base necessarie per comprendere il lavoro svolto in questa tesi. In particolare, verranno introdotti i concetti di logica proposizionale e del primo ordine, definita come estensione della prima. Verrà anche introdotto il problema della decisione, ovvero il problema di stabilire se una data formula è soddisfacibile o meno e le principali tecniche ad alto livello che vengono utilizzate dai theorem prover moderni per risolvere questo problema. Nell'ultimo paragrafo del capitolo verrà descritto in che modo le formule di logica del primo ordine possono essere rappresentate in un formato di file, per poi essere processate come input da un theorem prover. Lo scopo di questo capitolo è quindi quello di accennare la teoria logica utilizzata nell'implementazione di vampire e della procedura di decisione per i Binding-Fragments. Non è tra gli obbiettivi dare una trattazione esaustiva sulla logica o in generale sulle varie teorie matematiche coinvolte, perciò verranno date per scontate nozioni di teoria degli insiemi, algebra, teoria della computazione e teoria dei linguaggi.

1.1 Logica Proposizionale

La logica proposizionale è un ramo della logica formale che si occupa dello studio e della manipolazione delle proposizioni, ovvero dichiarazioni che possono essere classificate come vere o false, ma non entrambe contemporaneamente (Principio di bivalenza). Essa fornisce un quadro formale per analizzare il ragionamento deduttivo basato su connettivi logici, come "e", "o", e "non". Questo strumento anche se incluso nella logica del primo ordine, rimane un pilastro fondamentale per lo studio svolto in questa tesi e quindi è necessario farne un'introduzione indipendente.

1.1.1 Formule

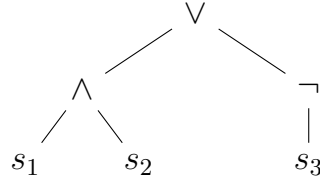
Sia $\Sigma_s = \{s_1, s_2, \dots\}$ un insieme di simboli di costante, $\Sigma = \{\wedge, \vee, \neg, (,), \top, \perp\} \cup \Sigma_s$ è detto alfabeto della logica proposizionale. Con queste premesse si può definire come formule della logica proposizionale il linguaggio F generato dalla grammatica Context Free seguente:

$$\varphi := \top \mid \perp \mid S \mid \neg\varphi \mid (\varphi \wedge \varphi) \mid (\varphi \vee \varphi)$$

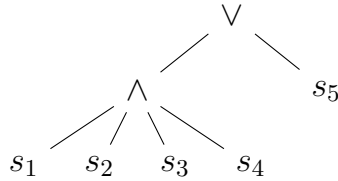
Dove $S \in \Sigma_s$ è un simbolo di costante. Con la funzione $const(\gamma) \rightarrow 2^{\Sigma_s}$ si indica la funzione che associa a ogni formula γ l'insieme dei suoi simboli di costante. Viene chiamato *Letterale*, ogni simbolo di costante s o la sua negazione $\neg s$. Vengono inoltre introdotti i seguenti simboli come abbreviazioni:

- $(\gamma \Rightarrow \kappa)$ per $(\neg\gamma \vee \kappa)$
- $(\gamma \Leftrightarrow \kappa)$ per $((\gamma \Rightarrow \kappa) \wedge (\kappa \Rightarrow \gamma))$
- $(\gamma \oplus \kappa)$ per $\neg(\gamma \Leftrightarrow \kappa)$

È possibile rappresentare una qualunque formula attraverso il proprio albero di derivazione. Questo albero verrà chiamato in seguito anche *albero sintattico* della formula. Ad esempio, la formula $(s_1 \wedge s_2) \vee \neg s_3$ può essere rappresentata dal seguente albero sintattico:



La radice dell'albero è detta *connettivo principale* e i sotto alberi della formula vengono dette *sottoformule*. Per compattezza, grazie alla proprietà associativa di \wedge e \vee , è possibile omettere le parentesi, es. $(s_1 \wedge (s_2 \wedge (s_3 \wedge s_4))) \vee s_5$ può essere scritto come $(s_1 \wedge s_2 \wedge s_3 \wedge s_4) \vee s_5$. Allo stesso modo, nell'albero sintattico della formula è possibile compattare le catene di \wedge e \vee come figli di un unico nodo:



Questa è una caratteristica molto importante, in quanto non solo permette di risparmiare inchiostro, ma consente di vedere \wedge e \vee non più come operatori binari ma come operatori n-ari. A livello implementativo, ciò si traduce in un minor impatto in memoria, visite all'albero più veloci e algoritmi di manipolazione

più semplici. Si consideri ad esempio di voler ricercare la foglia più a sinistra nell'albero di derivazione della seguente formula $((...(((s_1 \wedge s_2) \wedge s_3) \wedge s_4) \wedge ...) \wedge s_n)$. Senza compattazione, l'algoritmo di ricerca impiegherebbe $O(n)$ operazioni, mentre con la compattazione $O(1)$.

1.1.2 Assegnamenti

Un *assegnamento* è una qualunque funzione α da un insieme $S \subseteq \Sigma_s$ nell'insieme $\{1, 0\}$ (o $\{True, False\}$).

$$\alpha : S \rightarrow \{1, 0\}$$

Un assegnamento α è detto *appropriato* per una formula $\varphi \in F$ se e solo se $const(\varphi) \subseteq dom(\alpha)$.

Si definisce la relazione binaria di *Soddisfacibilità*:

$$\models \subseteq \{1, 0\}^S \times F$$

In modo tale che dato un assegnamento α appropriato a una formula φ , si dice che $\alpha \models \varphi$ (α soddisfa φ) o anche α è un assegnamento per φ o se e solo se:

- Se φ è una costante s allora $\alpha \models \varphi$ sse $\alpha(s) = 1$
- Se φ è \top allora $\alpha \models \varphi$
- Se φ è \perp allora $\alpha \not\models \varphi$
- Se φ è della forma $\neg\psi$ (dove ψ è una formula) allora $\alpha \models \varphi$ sse $\alpha \not\models \psi$
- Se φ è della forma $(\psi \wedge \chi)$ (con ψ e χ formule) allora $\alpha \models \varphi$ sse $\alpha \models \psi$ e $\alpha \models \chi$
- Se φ è della forma $(\psi \vee \chi)$ (con ψ e χ formule) allora $\alpha \models \varphi$ sse $\alpha \models \psi$ o $\alpha \models \chi$

Per convenzione si assume che $\alpha(\top) = 1$ e $\alpha(\perp) = 0$ per ogni assegnamento α . Una *Tautologia* è una formula φ tale che per ogni assegnamento α appropriato a φ , $\alpha \models \varphi$ (in simboli $\models \varphi$). Una formula è detta *soddisfacibile* se esiste un assegnamento appropriato che la soddisfa altrimenti è detta *insoddisfacibile*. Date due formule φ e ψ , si dice che ψ è *conseguenza logica* di φ (in simboli $\varphi \models \psi$) se e solo se per ogni assegnamento α appropriato a entrambe le formule, se $\alpha \models \varphi$ allora $\alpha \models \psi$. Due formule sono dette *equivalenti* sse $\varphi \models \psi$ e $\psi \models \varphi$ (in simboli $\varphi \equiv \psi$). Un'importante proprietà è che se $\varphi \models \psi$ allora la formula $\varphi \Rightarrow \psi$ è una tautologia ($\models \varphi \Rightarrow \psi$).

Due concetti molto simili a quello di equivalenza e conseguenza logica sono l'*equisoddisfacibilità* e la *soundness*. In pratica, due formule sono *sound* se e solo se, se la prima formula è soddisfacibile allora lo è anche la seconda. Due formule sono *equisoddisfacibili* se e solo se sono *sound* in entrambe le direzioni.

Quindi la conseguenza logica implica la soundness ma non il viceversa. Allo stesso modo l'equivalenza logica implica l'equisoddisfacibilità ma non il viceversa. Si consideri ad esempio le due formule $\varphi = s_1$ e $\psi = \neg s_1$. Ovviamente non può esserci conseguenza logica tra le due formule, ma sono equisoddisfacibili, infatti se α è un assegnamento per φ allora è possibile costruire un assegnamento β per ψ tale che $\beta(s_1) = 1 - \alpha(s_1)$ e viceversa.

Un'*inferenza* è una qualunque relazione da $F^n \times F$. Un'inferenza è detta *corretta* se conserva la soddisfacibilità, ovvero se a partire da formule soddisfacibili non associa formule insoddisfacibili (soundness). Un esempio di inferenza è la regola del *Modus Ponens*. Date le premesse $\varphi, (\varphi \Rightarrow \psi)$ si può inferire ψ . Viene utilizzato il simbolo $P \vdash C$ per indicare l'applicazione di un'inferenza alla *Premessa* P per ottenere una *Conclusione* C . In notazione la regola del modus ponens viene espressa così: $[\varphi, \varphi \Rightarrow \psi] \vdash \psi$ oppure $\frac{\varphi, \varphi \Rightarrow \psi}{\psi}$.

Infine, si definisce *Implicante* di una formula φ un insieme I di letterali di φ che rendono vera φ . Cioè, costruendo una assegnazione α tale che $\alpha \models c$ per ogni letterale $c \in I$, si ha che $\alpha \models \varphi$. In altre parole la formula costruita dalla congiunzione di tutti i letterali di I implica logicamente φ . Spesso con abuso di terminologia gli elementi di I vengono chiamati anch'essi implicanti, di solito è facile intuire dal contesto se si sta parlando dell'insieme o dei letterali. È possibile anche costruire un Implicante a partire da una assegnazione. È sufficiente prendere l'insieme dei letterali della formula soddisfatti dall'assegnamento e si ottiene così un implicante.

1.1.3 Forme Normali

Una delle strategie più utilizzate dai dimostratori di teoremi automatici è la *normalizzazione* delle formule. Una *forma normale* è essenzialmente un sottoinsieme di F che rispetta determinate proprietà. Una *normalizzazione* invece è il processo di trasformazione di una formula tramite una successione d'inferenze (corrette) in una forma normale. In questo paragrafo verranno descritte le tre forme normali che sono state utilizzate per il preprocessing dell'algoritmo. In questo caso, tutte e tre le forme presentate preservano la relazione di equivalenza logica, quindi è sempre possibile trasformare una formula in un'altra equivalente in uno di questi tre formati. La prima e l'ultima ossia le forme NNF e CNF sono le più famose e utilizzate, mentre la seconda, la ENNF, non è abbastanza conosciuta da essere definita standard e viene utilizzata per bypassare alcuni problemi di efficienza causati dalla CNF grazie all'utilizzo di tecniche di Naming, che però verranno discusse nella prossima sezione.

La prima tra queste è la *NNF* ossia *Negated Normal Form* (Forma normale negata). Una formula è in formato NNF se non contiene connettivi semplificati

$(\Rightarrow, \Leftrightarrow, \oplus)$ e la negazione è applicata solo a letterali. La classe di formule NNF è generata dalla seguente grammatica:

$$\eta := \top \mid \perp \mid S \mid \neg S \mid (\eta \wedge \eta) \mid (\eta \vee \eta)$$

Dove $S \in \Sigma_s$ è un simbolo di costante. La normalizzazione di una formula in NNF è un processo semplice che consiste nell'applicare opportunamente le regole di De Morgan e le regole di semplificazione dei connettivi.

La seconda forma normale è la *ENNF* ossia *Extended Negated Normal Form* (Forma normale negata estesa). Il formato ENNF è essenzialmente una classe più permissiva della NNF, in quanto conserva il vincolo sulla negazione ma vieta esclusivamente l'uso di ' \Rightarrow '. La classe di formule ENNF è generata dalla seguente grammatica:

$$\bar{\eta} := \top \mid \perp \mid S \mid \neg S \mid (\bar{\eta} \wedge \bar{\eta}) \mid (\bar{\eta} \vee \bar{\eta}) \mid (\bar{\eta} \Leftrightarrow \bar{\eta}) \mid (\bar{\eta} \oplus \bar{\eta})$$

La terza e ultima forma normale è la *CNF* ossia *Conjunctive Normal Form* (Forma normale congiuntiva). Una formula è in formato CNF sse è una congiunzione di disgiunzioni di letterali. La classe di formule CNF è generata dalla seguente grammatica:

$$\begin{aligned} \zeta &:= \xi \mid (\xi \wedge \zeta) \\ \xi &:= \top \mid \perp \mid S \mid \neg S \mid (\xi \vee \xi) \end{aligned}$$

La classe CNF è storicamente la più famosa e utilizzata, in quanto è la più semplice da implementare e da manipolare. È possibile vedere le clausole come insiemi di letterali mentre la formula principale è vista come un insieme di clausole. Ad esempio, la CNF $(s_1 \vee \neg s_2) \wedge (s_3)$ può essere rappresentata in termini insiemistici come $\{\{s_1, \neg s_2\}, \{s_3\}\}$. La clausola vuota $\{\}$ è una clausola speciale che rappresenta la formula \perp , viene spesso raffigurata dal simbolo \square . La normalizzazione di una formula in CNF è un processo più complesso rispetto alle altre due forme normali. Non esiste un'unica tecnica di normalizzazione, ma una strategia comune è questa:

1. Si trasforma la formula in NNF.
2. Se la formula è del tipo $\varphi_1 \wedge \dots \wedge \varphi_n$ allora la struttura principale è già una congiunzione di formule, quindi si procede applicando l'algoritmo sulle sottoformule $\varphi_1, \dots, \varphi_n$.
3. Se la formula è del tipo $(\varphi_1 \wedge \varphi_2) \vee \psi_1$ si applica la proprietà distributiva di \vee su \wedge in modo da spingere i connettivi \vee il più possibile in profondità.

Si ottiene così una formula del tipo $(\varphi_1 \vee \psi_1) \wedge (\varphi_2 \vee \psi_1)$ si procede poi ricorsivamente con il punto 2.

Il processo di generazione delle clausole prende il nome di *clausificazione*. Questa tecnica di clausificazione nella peggiore delle ipotesi porta a una generazione di un numero di clausole esponenziale rispetto alla dimensione della formula originale. Ad esempio la formula $(s_1 \wedge s_2) \vee (s_3 \wedge s_4) \vee \dots \vee (s_{n-1} \wedge s_n)$ genera esattamente 2^n clausole diverse tutte da n letterali.

1.1.4 Naming

Come già accennato il processo di normalizzazione di una formula può portare a una crescita esponenziale del numero di clausole generate. Si assuma ad esempio di voler clausificare una formula del tipo:

$$\varphi \vee \psi$$

E che φ e ψ generino rispettivamente n e m clausole. Continuando a clausificare con l'algoritmo descritto nel paragrafo 1.1.3, si ottengono $n \cdot m$ clausole. Questo perché la continua applicazione della proprietà distributiva porta a una duplicazione considerevole delle sottoformule. Una possibile tecnica di ottimizzazione è quella del *Naming* [8] anche detto *Renamig*. In generale per *Naming* si intende una qualunque tecnica di rinomina di letterali o sottoformule. In questo caso, per *Naming* si intende la rinomina di sottoformule tramite l'aggiunta di un nuovo simbolo di costante. Per l'esempio precedente si assuma che s_n sia un simbolo di costante non presente nella formula originale. Applicando il *Naming* si ottiene la seguente formula:

$$(\varphi \vee s_n) \wedge (s_n \vee \psi)$$

In questo modo, la clausificazione della formula genera solo $n + m$ clausole al costo dell'aggiunta di un nuovo simbolo di costante. Un discorso simile vale per formule con la doppia implicazione e lo xor, solo che in questo caso anche solo la normalizzazione in NNF può portare a una crescita esponenziale del numero di sottoformule. La trasformazione in NNF e poi in CNF della formula:

$$(((\dots((s_1 \Leftrightarrow s_2) \Leftrightarrow s_3) \Leftrightarrow \dots) \Leftrightarrow s_n)$$

Porta alla generazione di 2^{n-1} clausole. Nell'esempio particolare in cui $n = 6$ si ottengono 32 clausole ma con l'introduzione di due nuovi nomi s_7 e s_8 è possibile ottenere la seguente formula:

$$\begin{aligned}
& (s_7 \Leftrightarrow (((s_1 \Leftrightarrow s_2) \Leftrightarrow s_3) \Leftrightarrow s_4)) \\
& \quad \wedge \\
& (s_8 \Leftrightarrow (s_7 \Leftrightarrow s_5)) \\
& \quad \wedge \\
& (s_8 \Leftrightarrow s_6)
\end{aligned}$$

Che genera solo 22 clausole. Il processo per stabilire quale sottoformula rinominare è un problema complesso. Solitamente stabilisce un numero detto *Threshold* (Soglia) che rappresenta il numero massimo di clausole che si è disposti a generare. Se una sottoformula genera un numero di clausole maggiore del Threshold, allora viene rinominata. Ma anche questo è un discorso non banale e non verrà approfondito oltremodo in questo documento. In generale la nuova formula generata dal namig è equisoddisfacibile all'originale.

1.2 Logica del primo ordine

La logica dei predicati rappresenta un'estensione della logica proposizionale, ampliando il suo ambito per trattare in maniera più ricca e dettagliata le relazioni tra gli oggetti e le proprietà delle entità coinvolte. Mentre la logica proposizionale si occupa di proposizioni atomiche, la logica dei predicati introduce i predicati, che sono relazioni che sono vere o false a seconda dell'interpretazione e dalle variabili che contengono. Vengono generalizzati anche i connettivi logici \wedge e \vee tramite i quantificatori universali ed esistenziali \forall e \exists in modo da poter parlare di anche di insiemi di oggetti non finiti.

1.2.1 Termini e Formule

Si introducono tre nuovi insiemi di simboli:

- $\Sigma_f = \{f_1, f_2, \dots\}$ insieme di simboli di funzione
- $\Sigma_p = \{p_1, p_2, \dots\}$ insieme di simboli di predicato (o relazione)
- $\Sigma_x = \{x_1, x_2, \dots\}$ insieme di simboli di variabile

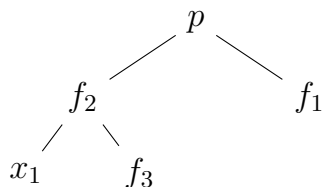
Si definisce la funzione *arity* : $\Sigma_f \cup \Sigma_p \rightarrow \mathbb{N}$ che associa ad ogni simbolo di funzione o predicato la sua arità. Funzioni e predicati di arità 0 sono detti rispettivamente *Funzioni costanti* e *Predicati costanti*. I simboli contenuti in $\Sigma_f \cup \Sigma_p$ sono detti *simboli non logici* e ogni suo sottoinsieme è detto *tipo*. Un *termine* è una stringa generata dalla seguente grammatica:

$$\tau := X \mid f(\tau_1, \dots, \tau_n)$$

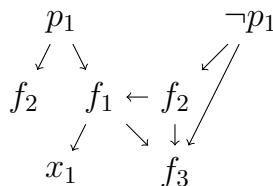
Dove X è un simbolo di variabile e f è un simbolo di funzione tale che $arity(f) = n$. In altre parole:

- Ogni variabile è un termine
- Ogni funzione costante è un termine
- Se τ_1, \dots, τ_n sono termini e f è un simbolo di funzione di arità n allora $f(\tau_1, \dots, \tau_n)$ è un termine

Si indica con T l'insieme di tutti i termini generati dalla grammatica precedente. Verranno chiamati *Atomo* tutte le stringhe del tipo $p(\tau_1, \dots, \tau_n)$ dove p è un simbolo di relazione di arità n e τ_1, \dots, τ_n sono termini. Vengono chiamati *Letterali* tutti gli atomi e la loro negazione. Termini e Letterali sono detti *ground* se non contengono variabili. Come già visto per le formule proposizionali, è possibile rappresentare un termine o un letterale attraverso il proprio albero di derivazione. Ad esempio, il letterale $p_1(f_2(x_1, f_3), f_1)$ può essere rappresentato dal seguente albero sintattico:



Come intuibile i sottoalberi di un termine sono detti *sottotermini*. Si assuma di avere due letterali $p_1(f_2, f_1(x_1, f_3))$ e $\neg p_1(f_2(f_1(x_1, f_3), f_3), f_3)$ di volerli rappresentare in un unico grafo. Al posto di creare una foresta con due alberi indipendenti, è possibile creare un'unica struttura condividendo i sottotermini comuni:



Una struttura del genere è detta *Perfectly Shared* (Perfettamente condivisa). Nella pratica questa tecnica di condivisione di sottotermini è indispensabile dato che, anche se a un costo per la creazione e la gestione non indifferente, permette un risparmio di memoria e di tempo considerevole. Per effettuare ad esempio un controllo di uguaglianza tra due sottotermini è sufficiente controllare che le due frecce che partono dai termini padre puntino allo stesso sottoterminale, senza dover visitare l'intera sotto struttura, rendendo così tale operazione a tempo costante.

A questo punto si definisce finalmente le formule della logica del primo ordine. Prendendo come punto di partenza le formule proposizionali, si definisce alfabeto

delle formule del primo ordine l'insieme: $\Sigma' = (\Sigma \setminus \Sigma_s) \cup \Sigma_f \cup \Sigma_p \cup \Sigma_x \cup \{\forall, \exists\}$ e Si definisce come formule del primo ordine il linguaggio F' generato dalla seguente grammatica:

$$\phi := \top \mid \perp \mid A \mid \neg\phi \mid (\phi \wedge \phi) \mid (\phi \vee \phi) \mid \forall x(\phi) \mid \exists x(\phi)$$

Dove A è un atomo e x è un simbolo di variabile. I simboli \forall e \exists sono detti quantificatori universali ed esistenziali. Una variabile x è detta *vincolata* se è contenuta in una formula del tipo $\forall x(\varphi')$ o $\exists x(\varphi')$ altrimenti è detta *libera*. Una formula è detta *enunciato* se non contiene variabili libere. Una formula è detta *ground* se tutti i suoi letterali sono ground.

Per comodità di scrittura è possibile raggruppare catene di quantificatori dello stesso tipo. Ad esempio, la formula $\forall x_1 \forall x_2 \forall x_3 \exists x_4 \exists x_5 \forall x_6 \forall x_7 (\phi)$ può essere scritta come $\forall x_1 x_2 x_3 \exists x_4 x_5 \forall x_6 x_7 (\phi)$. In modo simile a come visto per \vee e \wedge è possibile vedere \forall e \exists come operatori n-ari che prendono in input n-1 variabili e una formula.

1.2.2 Unificazione

Dato un termine τ (o un letterale), con la scrittura $\tau[x_k/t]$ si indica il termine (o il letterale) ottenuto sostituendo tutte le occorrenze della variabile x_k con il termine t in τ . Ad esempio se $\tau = f_1(x_1, x_2)$ allora $\tau[x_1/f_2] = f_1(f_2, x_2)$. Si può estendere questa notazione in modo da poter sostituire più variabili contemporaneamente. Si definisce come *sostituzione* una qualunque funzione da un insieme di variabili a termini. Dato un termine τ e una sostituzione $\sigma = \{(x_1, t_1), \dots, (x_n, t_n)\}$, con la scrittura $\tau[x_1/t_1, \dots, x_n/t_n]$ oppure τ^σ si indica il termine ottenuto sostituendo *contemporaneamente* tutte le occorrenze delle variabili x_1, \dots, x_n con i termini t_1, \dots, t_n in τ . Con contemporaneamente si intende che ogni singola sostituzione viene effettuata sul termine originale, senza essere influenzata dalle sostituzioni precedenti o successive. Ad esempio, se $\tau = f(x_1, x_2)$ allora $\tau[x_1/x_2, x_2/x_1] = f(x_2, x_1)$ e non $f(x_1, x_1)$ che è invece il risultato dell'applicazione sequenziale delle due regole $\tau[x_1/x_2][x_2/x_1]$.

Dati due termini τ_1 e τ_2 si dice che τ_1 è *più generico* di τ_2 o che τ_2 è *più specifico* di τ_1 se e solo se esiste una sostituzione σ tale che $\tau_1^\sigma = \tau_2$. Se esiste una sostituzione σ tale che $\tau_1^\sigma = \tau_2^\sigma$ allora i due termini sono detti *unificabili* e la sostituzione σ è detta *unificatore* dei due termini.

Date due sostituzioni σ_1 e σ_2 si dice che σ_1 è *più generica* di σ_2 o che σ_2 è *più specifica* di σ_1 se e solo se per ogni termine θ , σ_2 è sussunta da σ_1 , ossia se esiste una sostituzione θ tale che $\tau^{\sigma_2} = (\tau^{\sigma_1})^\theta$. Dati due termini unificabili τ_1 e τ_2 si dice che σ_1 è un *MGU* (Most General Unifier) di τ_1 e τ_2 se è la sostituzione più generica tra tutti gli unificatori dei due termini.

È possibile generalizzare il concetto di unificazione per insiemi di termini, letterali e insiemi di letterali. Dato un insieme di termini T , si dice che T è unificabile se esiste una sostituzione σ tale che $\tau_1^\sigma = \tau_2^\sigma$ per ogni coppia di termini $\tau_1, \tau_2 \in T$. In questo caso σ è detto unificatore di T . Due letterali della stessa arità $L_1 = p_1(\tau_1, \dots, \tau_n)$ e $L_2 = p_2(\tau'_1, \dots, \tau'_n)$ sono unificabili se e solo se esiste una sostituzione che li eguaglia ignorando il simbolo di predicato. In altre parole sia f una funzione di arità n allora L_1 e L_2 sono unificabili se e solo se sono unificabili i termini $f(\tau_1, \dots, \tau_n)$ e $f(\tau'_1, \dots, \tau'_n)$. Letterali di diversa arità non sono mai unificabili. Un insieme di letterali è unificabile se e solo se esiste una sostituzione che unifica a due a due tutti i letterali dell'insieme.

Un importante risultato è questo:

Proposizione 1. *Se due termini non sono unificabili allora vale una delle seguenti affermazioni:*

1. *I due termini hanno arità diverse*
2. *I due termini presentano una function obstruction*
3. *I due termini presentano una variable obstruction*

Una function obstruction è una situazione in cui visitando allo stesso modo l'albero sintattico dei termini si incontrano due simboli di funzione diversi. Ad esempio, i termini $f_1(x_1, f_2(x_2))$ e $f_1(x_1, f_3(x_2))$ non sono unificabili in quanto presentano una function obstruction, $f_2 \neq f_3$. Una variable obstruction invece è una situazione in cui visitando allo stesso modo l'albero sintattico dei termini si incontra una variabile x nel primo termine e si incontra un sottotermine t ($\neq x$) che contiene x nel secondo termine. Ad esempio i termini $f_1(x_1, f_2(x_2))$ e $f_1(f_2(x_1), x_1)$ non sono unificabili in quanto presentano una variable obstruction, x_1 è contenuta in $f_2(x_1)$.

Un noto algoritmo per la ricerca di un MGU di due termini è l'algoritmo di unificazione di *Robinson*. Il collo di bottiglia di questo algoritmo è la occurrence-check, ovvero la ricerca di una variable obstruction. Se si assume che i termini in input non contengono variabili in comune è possibile ignorare questa situazione. Di seguito viene riportato l'algoritmo di Robinson senza occurrence-check:

Algorithm 1: Algoritmo di unificazione di Robinson senza occurrence-check

Firma: $\text{unify}(\tau_1, \tau_2)$ **Input:** τ_1, τ_2 due termini**Output:** σ un MGU di τ_1 e τ_2 o \perp se non esiste $S := \text{Empty Stack of pair of terms};$ $\sigma := \text{Empty Substitution};$ $S.\text{push}(\tau_1, \tau_2);$ **while** S is not Empty **do** $(\tau_1, \tau_2) := S.\text{pop}();$ **while** τ_1 is a variable $\wedge \tau_1 \neq \tau_1^\sigma$ **do** $\tau_1 := \tau_1^\sigma;$ **end** **while** τ_2 is a variable $\wedge \tau_2 \neq \tau_2^\sigma$ **do** $\tau_2 := \tau_2^\sigma;$ **end** **if** $\tau_1 \neq \tau_2$ **then** **switch** $\tau_1 \tau_2$ **do** **case** τ_1 is a variable x and τ_2 is a variabile $y \Rightarrow \sigma := \sigma \cup \{x/y\};$ **case** τ_1 is a variable $x \Rightarrow \sigma := \sigma \cup \{x/\tau_2\};$ **case** τ_2 is a variable $y \Rightarrow \sigma := \sigma \cup \{y/\tau_1\};$ **case** $\tau_1 = f(s_1, \dots, s_n)$ and $\tau_2 = f(t_1, \dots, t_n) \Rightarrow$
 $S.\text{push}(s_1, t_1), \dots, S.\text{push}(s_n, t_n);$ **case** $\tau_1 = f(s_1, \dots, s_n)$ and $\tau_2 = g(t_1, \dots, t_m) \Rightarrow$ **return** $\perp;$ **end** **end****end****return** $\sigma;$

1.2.3 Semantica

Si indica con *tipo* di φ , l'insieme di tutti i simboli non logici presenti nella formula (costanti, funzioni e predicati). Si definisce *Modello* di un tipo Γ una coppia $\mathcal{M} = (D, I)$ dove D è un insieme non vuoto detto *Dominio* e I è una funzione: $I : \Gamma \rightarrow D$ detta d'*Interpretazione* che associa ogni simbolo non logico del tipo a un elemento del dominio in modo tale che per ogni simbolo non logico s :

- Se s è un simbolo di funzione n -aria allora $I(s)$ è una funzione n -aria su D : $I(s) : D^n \rightarrow D$.

- Se s è un simbolo di predicato n -ario allora $I(s)$ è una relazione n -aria su D : $I(s) \subseteq D^n$.

Per l'interpretazioni delle costanti si assume che nel dominio siano presenti almeno due oggetti distinti $\{0, 1\} \in D$:

- Se s è un simbolo di funzione costante allora $I(s) \in D$ è un oggetto del dominio.
- Se s è un simbolo di predicato costante allora $I(s) \in \{0, 1\}$.
- Se s è \top allora $I(s) = 1$
- Se s è \perp allora $I(s) = 0$

Per semplicità di lettura, d'ora in poi l'applicazione della funzione I ad un simbolo s verrà indicata con s^I . Si definisce *Contesto*, una qualunque mappatura $\gamma : \Sigma_x \rightarrow D$ che associa variabili a un elemento del dominio. Con la scrittura $\gamma[x/t]$ si indica il contesto ottenuto sostituendo il valore della variabile x con l'elemento t . Ad esempio se $\gamma = \{x_1 \rightarrow a, x_2 \rightarrow b\}$ allora $\gamma[x_1/b] = \{x_1 \rightarrow b, x_2 \rightarrow b\}$. Per l'applicazione di un contesto a una variabile si utilizza la stessa notazione usata per le funzioni, ovvero $\gamma(x)$. Per l'esempio precedente $\gamma(x_1) = a$, $\gamma(x_2) = b$ e $\gamma[x_1/b](x_1) = b$. Se una variabile x non è presente nel contesto allora si assume che $\gamma(x) = x$. Si definisce l'interpretazione di un termine o predicato τ nel contesto γ secondo l'interpretazione I :

- Se τ è una variabile x allora $\tau_\gamma^I = \gamma(x)$
- Se τ è una funzione $f(\tau_1, \dots, \tau_n)$ allora $\tau_\gamma^I = f^I(\tau_{1\gamma}^I, \dots, \tau_{n\gamma}^I)$
- se τ è un predicato $p(\tau_1, \dots, \tau_n)$ allora $\tau_\gamma^I = p^I(\tau_{1\gamma}^I, \dots, \tau_{n\gamma}^I)$

Data una formula del primo ordine φ si dice che il modello \mathcal{M} è appropriato per la formula φ se e solo se il tipo della formula è contenuto nel tipo del modello. Un modello appropriato \mathcal{M} soddisfa una formula φ nel contesto γ se e solo se:

- Se φ è un predicato costante p (o \top/\perp) allora $\mathcal{M}, \gamma \models p$ se e solo se $p^I = 1$
- Se φ è della forma $\neg\psi$ (dove ψ è una formula) allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se $\mathcal{M}, \gamma \not\models \psi$
- Se φ è della forma $(\psi \wedge \chi)$ (con ψ e χ formule) allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se $\mathcal{M}, \gamma \models \psi$ e $\mathcal{M}, \gamma \models \chi$
- Se φ è della forma $(\psi \vee \chi)$ (con ψ e χ formule) allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se $\mathcal{M}, \gamma \models \psi$ o $\mathcal{M}, \gamma \models \chi$
- Se φ è della forma $\forall x(\psi)$ (dove ψ è una formula) allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se per ogni elemento $m \in D$ vale $\mathcal{M}, \gamma[x/m] \models \psi$

- Se φ è della forma $\exists x(\psi)$ (dove ψ è una formula) allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se esiste un elemento $m \in D$ tale che $\mathcal{M}, \gamma[x/m] \models \psi$
- Infine se φ è un letterale $p(\tau_1, \dots, \tau_n)$ allora $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ se e solo se $p^I(\tau_{1\gamma}^I, \dots, \tau_{n\gamma}^I)$

Data una formula φ si dice che un modello \mathcal{M} soddisfa φ o anche che \mathcal{M} è un modello di φ se e solo se \mathcal{M} è appropriato per φ e $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$ per ogni contesto γ , in notazione $\mathcal{M} \models \varphi$. Una formula è detta *soddisfacibile* se esiste un modello che la soddisfa. Una formula è detta *valida* se ogni modello la soddisfa. La relazione di conseguenza logica, equivalenza, equisoddisfacibilità e soundness sono definite in modo analogo alla logica proposizionale cambiando la parola 'assegnamento' con 'modello'.

Così come è stata posta questa semantica la soddisfacibilità per formule con variabili libere non è ben definita. Per ovviare a questa cosa si potrebbe estendere la definizione di soddisfacibilità per formule con variabili libere. Dato un modello \mathcal{M} appropriato ad una formula φ si dice che \mathcal{M} soddisfa φ se e solo se

- Se la formula non contiene variabili libere allora la definizione di soddisfacibilità rimane invariata.
- Se φ contiene variabili libere allora $\mathcal{M} \models \varphi$ se e solo se per ogni contesto γ che contiene almeno ogni variabile libera di φ vale $\mathcal{M}, \gamma \models \varphi$.

In questo modo formule con variabili libere divengono uguali in termini di semantica alle stesse formule con le variabili libere quantificate universalmente. Da questo momento in poi ogni variabile libera presente in una formula verrà considerata come vincolata da un quantificatore universale posto all'inizio della formula.

Un'altra osservazione interessante è che se nella formula sono presenti esclusivamente predicati costanti e simboli logici allora il modello si comporta esattamente come un'assegnazione proposizionale. In questo caso è sufficiente rimuovere eventuali quantificatori e cambiare i simboli di predicato da p a s mantenendo l'indice e si ottiene una formula proposizionale che, ha una assegnazione se e solo se la formula originale ha un modello. È possibile estendere questa considerazione anche alle formule ground, ovvero formule senza variabili. Infatti se ogni predicato ground viene sostituito da un nuovo simbolo di costante proposizionale allora la formula proposizionale risultante si comporterà, in termini di soddisfacibilità, esattamente come la formula originale. Ad esempio la formula ground $(p_1(f_2) \vee p_2(f_3, f_1(f_2))) \wedge \neg p_1(f_2) \wedge p_3$ è esattamente equivalente alla formula proposizionale $(s_2 \vee s_3) \wedge \neg s_2 \wedge s_1$, nel senso che per ogni assegnamento per la seconda formula esiste un modello per la prima e viceversa.

1.2.4 Skolemizzazione e Forme Normali

In questo paragrafo verrà descritta una procedura fondamentale per la dimostrazione automatica di teoremi, la *Skolemizzazione*. Verrà inoltre introdotta una nuova forma normale chiamata *PNF* e verranno estese le forme normali descritte nel paragrafo della logica proposizionale per adattarle alla logica del primo ordine.

La definizione per le forme ENNF e NNF per la logica del primo ordine è pressoché identica a quella della logica proposizionale. Come per la logica proposizionale, la trasformazione di una formula in ENNF/NNF preserva la relazione di conseguenza logica ed è sempre possibile trasformare una formula in una equivalente in ENNF/NNF. Il calcolo per la normalizzazione viene effettuato allo stesso modo ma con l'aggiunta di due regole per la negazione dei quantificatori:

$$\begin{aligned}\neg \forall x(\varphi) &\vdash \exists x(\neg \varphi) \\ \neg \exists x(\varphi) &\vdash \forall x(\neg \varphi)\end{aligned}$$

Chiameremo *prefisso di quantificatori* una lista di quantificatori (es. $\forall x_1 \forall x_2 \exists x_3$). Un prefisso viene detto *universale* se è composto esclusivamente da quantificatori universali e viene detto *esistenziali* se è composto esclusivamente da quantificatori esistenziali. Una formula è in formato PNF (Prenex Normal Form) se tutti e soli i quantificatori si trovano all'inizio della formula. La classe di formule PNF è generata dalla seguente grammatica:

$$\begin{aligned}P_0 &:= \rho(P) \\ P &:= \top \mid \perp \mid A \mid \neg P \mid (P \wedge P) \mid (P \vee P)\end{aligned}$$

Dove ρ è un prefisso di quantificatori e A è un atomo. La parte della formula generata dalla seconda regola viene spesso chiamata *matrice*. È sempre possibile normalizzare una formula in PNF, è un processo sound, ma non è sempre possibile mantenere la relazione di conseguenza logica.

La skolemizzazione è una procedura che permette di eliminare i quantificatori esistenziali da una formula. Sia ρ un prefisso di quantificatori qualunque, la funzione $sk : F' \rightarrow F'$ può essere descritta in questo modo:

- Se la formula è del tipo $\exists x(\rho\phi)$ allora sk rimuove il primo quantificatore esistenziale e sostituisce la variabile x all'interno della formula con una nuova costante f_{n+1} , dove n è il massimo indice di costante presente nella formula.
- Se la formula è del tipo $\forall x_k \dots x_{k+m-1} \exists x_{k+m}(\rho\phi)$ allora sk rimuove il primo quantificatore esistenziale in ordine lessicografico e si sostituisce la variabile

x_{k+m} all'interno della formula con una nuova funzione $f_{n+1}(x_k, \dots, x_{k+m-1})$ $m-1$ -aria, dove n è il massimo indice di funzione presente nella formula.

Applicando la funzione sk tante volte quanto il numero di quantificatori esistenziali presenti nella formula si ottiene una formula senza quantificatori esistenziali. Anche la skolemizzazione è un processo sound, ma non è detto che preservi la conseguenza logica.

Combinando le tecniche apprese finora è possibile definire una procedura di normalizzazione che permette di trasformare una formula del primo ordine in formato CNF. Le formule CNF per il primo ordine sono definite come segue:

$$\begin{aligned}\zeta_0 &:= \rho(\zeta_1) \\ \zeta_1 &:= \xi \mid (\xi \wedge \zeta_1) \\ \xi &:= \top \mid \perp \mid L \mid (\xi \vee \xi)\end{aligned}$$

Dove ρ è un prefisso di quantificatori universale e L un letterale. Per ottenere una formula CNF è sufficiente:

1. Normalizzare la formula in NNF
2. Normalizzare la formula in PNF
3. Skolemizzare la formula
4. Applicare lo stesso algoritmo di clausificazione descritto per la logica proposizionale sulla matrice della formula

Visto le tecniche applicate il processo di clausificazione per la logica del primo ordine è sound ma non preserva la conseguenza logica. Dato che in una formula CNF tutte le variabili sono universalmente quantificate per brevità è possibile omettere il prefisso di quantificatori. Ad esempio, la formula CNF $\forall x_1 x_2 x_3 x_4 (\neg p_1(x_1) \vee p_2(x_2) \vee p_3(x_3)) \wedge (\neg p_4(x_4))$ può essere scritta come $(\neg p_1(x_1) \vee p_2(x_2) \vee p_3(x_3)) \wedge (\neg p_4(x_4))$ e quindi rappresentata in forma insiemistica come $\{\{\neg p_1(x_1), p_2(x_2), p_3(x_3)\}, \{\neg p_4(x_4)\}\}$. Un'osservazione interessante è che visto che tutte le variabili sono universalmente quantificate, è possibile rinominare le variabili di clausole diverse senza cambiare il significato della formula. È quindi possibile normalizzare le clausole in modo tale che ogni coppia di clausole contenga variabili diverse. Un caso d'uso tipico è quello di voler unificare due letterali di due clausole diverse. Con l'assunzione che le variabili siano tutte diverse è possibile applicare l'algoritmo di unificazione senza occurrence-check visto nel capitolo sull'Unificazione.

1.3 Soddisfacibilità e Validità

Nei precedenti capitoli si è data la definizione di soddisfacibilità e validità per formule proposizionali e del primo ordine. In questa sezione verrà approfondito il discorso e verranno introdotte alcune nozioni fondamentali per capire il funzionamento di un *ATP system* (Automatic Theorem Prover), nonché per capire le motivazioni che hanno spinto la creazione di sistemi ATP e i vincoli teorici con cui si devono confrontare. Questa non vuole essere una trattazione esaustiva dei teoremi di incompletezza di Gödel o della teoria della computazione, ma una panoramica generale discorsiva e informale. Il contesto storico è stato estrapolato dai famosi best-seller di *Douglas Hofstadter 'Gödel, Escher, Bach: un'Eterna Ghirlanda Brillante'* [5] e *Martin Davis 'Il calcolatore universale'* [3] mentre i dettagli tecnici sono stati presi dal libro di *Dirk van Dalen 'Logic and Structure'* [11].

Il problema della soddisfacibilità/validità è il problema di determinare se una formula è soddisfacibile/valida o meno (Una tautologia nel caso della logica proposizionale). Sorge spontanea la domanda: *È possibile creare una procedura di decisione che risolva questo problema?*

In primo luogo è bene specificare che il problema della validità è riducibile al problema della soddisfacibilità. Si immagini di voler dimostrare che una formula $\varphi = (A_1 \wedge \dots \wedge A_n) \Rightarrow C$ è valida. Nel caso fosse valida allora la sua negazione $A_1 \wedge \dots \wedge A_n \wedge \neg C$ sarebbe insoddisfacibile. Nel caso $\neg\varphi$ fosse soddisfacibile allora esisterebbe un modello \mathcal{M} tale che $\mathcal{M} \models \neg\varphi$ che quindi per definizione $\mathcal{M} \not\models \varphi$. In tal caso φ non è valida. In altre parole se un'implicazione è vera allora non è possibile che le premesse siano vere e la conclusione falsa. Tecniche dimostrative del genere sono dette di *Refutazione* o prove per *Assurdo*. Esistono anche altre tecniche dimostrative ma la quasi totalità degli ATP si basano sulla refutazione.

Nel caso della logica proposizionale la risposta alla domanda precedente è affermativa, anche se il problema equivalente *Circuit-SAT* è stato dimostrato essere *NP-completo* dal noto teorema *Cook-Levin*. Data una formula proposizionale di n costanti esistono al massimo 2^n possibili assegnazioni quindi un approccio naïve per risolvere il problema della soddisfacibilità potrebbe essere quello di creare un algoritmo brute-force che prova tutte le possibili assegnazioni di verità. Altri metodi verranno discussi nel capitolo 1.4. Nel contesto della logica del primo ordine, la risposta è intricata e la sua soluzione è considerata uno dei risultati più significativi del secolo scorso, rilevante nel campo della matematica, della logica e della filosofia.

Agli inizi del 900' il matematico David Hilbert pubblicò un articolo in cui elencava 23 problemi matematici, all'epoca aperti, che avrebbero dovuto guidare la ricerca matematica del secolo successivo. Il secondo problema di Hilbert era il seguente:

È possibile dimostrare la coerenza dell'insieme degli assiomi dell'aritmetica?

La domanda di Hilbert si riferisce al sistema di assiomi dell'aritmetica basati sulla logica del primo ordine proposti nei tre volumi di *Principia Mathematica* (PM) di Bertrand Russell e Alfred North Whitehead. L'indagine del problema portò il suo risolutore, il logico Kurt Gödel, alla scoperta di due importanti risultati.

Il primo risultato, detto *Primo teorema di incompletezza* afferma che:

In ogni sistema formale consistente che contiene un'aritmetica elementare, esiste una formula che non è dimostrabile in quel sistema.

Il secondo risultato, detto *Secondo teorema di incompletezza* afferma che:

Se un sistema formale consistente contiene un'aritmetica elementare, allora non può dimostrare la propria coerenza.

Per capire il senso dei due teoremi è necessario introdurre, i concetti di *Teoria*, *Teorema* e *Sistema formale*. Un sistema formale è un insieme di questi quattro elementi:

- Un alfabeto di simboli.
- Delle regole per la generazione di stringhe dette formule.
- Un insieme di formule dette assiomi.
- Un insieme di regole sintattiche dette d'inferenza che associano formule ad altre formule.

Se si considerano ad esempio le regole sintattiche definite in 1.1.1, la regola d'inferenza del modus ponens della sezione 1.1.2 e come insieme di assiomi le formule proposizionali $\{s_1, s_1 \Rightarrow s_2\}$ si ottiene a tutti gli effetti un sistema formale basato sulla logica proposizionale. Un *Teorema* è un assioma o una qualunque formula che può essere ottenuta applicando un numero finito di volte le regole d'inferenza agli assiomi. Nell'esempio precedente s_2 è un teorema del sistema formale $(s_1, (s_1 \Rightarrow s_2) \vdash s_2)$. Una derivazione sintattica di questo tipo è detta *Dimostrazione*. Per coerenza si intende la proprietà che il sistema non possa dimostrare una contraddizione, come una formula del tipo $\psi \wedge \neg\psi$. Una *Teoria* è un insieme T di formule che rispetta le seguenti proprietà:

1. $\mathcal{A} \subseteq T$ contiene gli assiomi.
2. Per ogni $P \in T^n$ se $P \vdash C$ per qualche regola d'inferenza del sistema formale allora $C \in T$ (Chiusura rispetto la derivazione).

Rispetto l'esempio precedente l'insieme $\{s_1, s_1 \Rightarrow s_2, s_2\}$ è una teoria. In notazione si scrive $\vdash_T \varphi$ per indicare che la formula φ è dimostrabile nella teoria T .

Tornando alla tesi di Gödel, essa si basa sulla costruzione di una codifica delle formule e delle dimostrazioni di PM nello stesso linguaggio formale PM. Ogni formula (e regola di inferenza) φ viene mappata in un numero naturale $\ulcorner \varphi \urcorner$. In particolare grazie a questa codifica riesce a formalizzare i seguenti predicati all'interno di PM stesso:

- $Proof(x, y)$ che è vero se e solo se x è la codifica di una dimostrazione di una formula codificata in y .
- $Thm(x)$ che è vero se e solo se esiste $y \in \mathbb{N} : Proof(y, x)$
- $Cons$ che è vero se e solo se il sistema è consistente. Si può anche dire che $Cons$ è vero sse $\neg Thm(\ulcorner 0 = 1 \urcorner)$

Un lemma fondamentale per la dimostrazione dei teoremi di Gödel è il *Teorema del punto fisso*:

Per ogni formula φ con un'unica variabile libera x allora esiste una formula γ tale che: $\vdash_{PM} \gamma \Leftrightarrow \varphi[x/\ulcorner \gamma \urcorner]$

Se si applica il teorema del punto fisso alla formula $\neg Thm(x)$ si ottiene:

Esiste una formula γ tale che $\vdash_{PM} \gamma \Leftrightarrow \neg Thm(\ulcorner \gamma \urcorner)$

γ è chiamato *enunciato gödeliano* e in pratica afferma "sono vero se e solo se non sono dimostrabile". Spesso il predicato gödeliano viene associato al *paradosso del mentitore* che è oggetto di studi e dibattiti nell'ambito della filosofia da oltre 2000 anni. Il primo teorema di incompletezza si può quindi riformulare in questo modo:

1. Se PM (o un sistema simile) è coerente allora $\not\vdash_{PM} \gamma$ e $\not\vdash_{PM} \neg \gamma$

Mentre secondo si può riformulare in questo modo:

2. Se PM (o un sistema simile) è coerente allora $\not\vdash_{PM} Cons$

Si potrebbe fare un discorso molto lungo su cosa significhi *'un sistema simile a PM'* ma ciò richiederebbe una dettagliata esplorazione delle dimostrazioni dei teoremi di Gödel e un approfondimento nella Teoria della *Computabilità*. Tuttavia, eviteremo di approfondire ulteriormente su questi argomenti.

In sintesi i teoremi di Gödel evidenziano i limiti di metodi sintattici per la dimostrazione di teoremi all'interno di un sistema formale. Erroneamente si potrebbe pensare che i teoremi provino l'esistenza di formule indimostrabili con ogni metodo, ma in realtà non mostrano nessuna limitazione sul fatto che una formula sia dimostrabile ad esempio in un altro sistema formale o con metodi semantici.

A chiudere il cerchio tra sistemi formali, aritmetica e logica arriva in aiuto il teorema di Church sull'indcidibilità della logica del primo ordine:

Teorema di Church 1. *La logica del primo ordine è indecidibile.*

Il teorema di Church afferma che non esiste un algoritmo che, dato un qualunque enunciato φ di una qualunque teoria T , determini se φ è dimostrabile in T . La prova si basa sull'applicazione del primo teorema di incompletezza di Gödel al sistema formale Q creato dal logico Raphael Robinson. Q è un sistema formale che contiene un'aritmetica elementare descritta da un numero finito di assiomi (al contrario di PM che ne contiene infiniti). Si assuma che $\{q_1, \dots, q_n\}$ siano gli assiomi di Q e φ una qualunque formula. Se esistesse una procedura di decisione per la logica allora varrebbe:

$$q_1, \dots, q_n \vdash \varphi \text{ se e solo se } \vdash (q_1 \wedge \dots \wedge q_n) \Rightarrow \varphi$$

Quindi esisterebbe una procedura di decisione anche per Q , ma in Q vale il primo teorema di Gödel e quindi si giunge a una contraddizione visto che si potrebbe provare il predicato godeliano, $\vdash_Q \gamma$ o $\vdash_Q \neg\gamma$. Ciò discende anche dal fatto che il predicato *Thm* è *parzialmente calcolabile* ma non *calcolabile*, di conseguenza l'insieme che ha come funzione caratteristica *Thm* è *ricorsivamente enumerabile* ma non *ricorsivo*. Quindi si può concludere dicendo che la logica del primo ordine è semidecidibile ma non decidibile.

Il teorema di Church ha delle importanti conseguenze sui sistemi di dimostrazione automatica. Un ATP infatti può essere visto come un algoritmo di manipolazione sintattica che cerca di dimostrare la validità di una formula tramite un sistema di inferenze, ma il teorema di Church afferma che, per quanto sofisticato, esisteranno sempre degli input per cui l'algoritmo non terminerà. Questa limitazione rappresenta una barriera fondamentale nell'ambito della dimostrazione automatica.

1.4 Resolution e Dimostrazione Automatica

Resolution o *Risoluzione* è una regola d'inferenza per logica proposizionale e del primo ordine. La regola per la logica proposizionale è la seguente:

$$\frac{\{L\} \cup C_1, \{\neg L\} \cup C_2}{C_1 \cup C_2}$$

Dove C_1 e C_2 sono clausole in notazione insiemistica e L è un letterale. La regola afferma che se si hanno due clausole dove una contiene un letterale e l'altra la sua negazione allora è possibile ottenere una nuova clausola che è l'unione delle due clausole senza il letterale e la sua negazione. Resolution preserva la conseguenza. Con il nome Resolution spesso ci si riferisce anche ad una classe di algoritmi che

sfrutta questa regola come inferenza principale per risolvere il problema della soddisfacibilità. Un famoso esempio di algoritmo per la logica proposizionale basato su Resolution è l'algoritmo di Davis-Putnam anche chiamato *DPP* (Davis-Putnam-Procedure). La DPP in sintesi procede in questo modo:

1. Si trasforma la formula una CNF equivalente
2. Si eliminano le clausole tautologiche (Quelle che contengono sia un letterale che la sua negazione $l \vee \neg l$).
3. Si sceglie un qualunque letterale L da una qualunque clausola nella formula ϕ ottenuta nel punto precedente.
4. Si calcolano gli insiemi $S = \{C \in \phi \mid l \notin C \text{ e } \neg l \notin C\}$ e $T = \phi \setminus S$.
5. Si calcola l'insieme $R = \{(C_1 \setminus \{L\}) \cup (C_2 \setminus \{\neg L\}) \mid C_1, C_2 \in T \text{ e } L \in C_1 \text{ e } \neg L \in C_2\}$, detto dei risolventi, applicando la regola di Resolution.
6. Si riapplica la procedura dal punto 2. con la nuova formula $\phi' = S \cup R$ finché o $\phi' = \{\}$ o ϕ' contiene una clausola vuota.

Se l'algoritmo termina con una clausola vuota vuol dire che nel passo precedente la formula conteneva due clausole del tipo $L \wedge \neg L$, quindi la formula originale è insoddisfacibile. Se l'algoritmo termina con $\phi' = \{\}$ allora la formula originale è soddisfacibile. L'algoritmo seppur corretto è molto inefficiente e non viene utilizzato nella pratica, ma è stato il primo basato su Resolution per il problema della soddisfacibilità. I SAT solver (programmi che risolvono il problema della soddisfacibilità) si basano su tecniche più raffinate e spesso non sono basati su Resolution. Un esempio è l'algoritmo *DPLL* (Davis-Putnam-Logemann-Loveland) che si basa sulle tecniche di *unit propagation* e *pure literal elimination*.

Per la logica del primo ordine, come al solito, il discorso è più complesso. I primi tentativi di creare un algoritmo per determinare la soddisfacibilità di una formula del primo ordine si devono ai risultati teorici dei logici Skolem, J. Herbrand e R. Robinson. I risultati di Herbrand permettono di 'ridurre' il problema della soddisfacibilità di formule universalmente quantificate al problema della soddisfacibilità di una formula proposizionale. La strategia si basa sulla creazione di un modello il quale dominio, detto universo di Herbrand, è generato da tutti i termini ground ottenibili dalla combinazione dei termini della formula originale. L'universo di Herbrand è un insieme finito (se la formula non contiene funzioni) o infinito numerabile. Il secondo passo è chiamato istanziazione ground e consiste nel sostituire tutte le variabili con un sottoinsieme finito di elementi dell'universo di Herbrand. Si ottiene così una formula ground che, come descritto in 1.2.3, può essere trasformata in una formula proposizionale e risolta da un Sat Solver. Se il Sat solver trova un'assegnazione che soddisfa la formula allora si sceglie un altro sottoinsieme finito diverso dal precedente dell'universo di Herbrand e si ripete il

procedimento. Se il Sat solver non trova un'assegnazione allora la formula originale è insoddisfacibile. Se si verificano tutti i sottoinsiemi finiti dell'universo di Herbrand senza trovare formule insoddisfacibili allora la formula originale è soddisfacibile.

È chiaro che la strategia di Herbrand è più un risultato teorico che un metodo pratico. L'unico caso in cui è garantita la terminazione è quando la formula non contiene funzioni e quindi l'universo di Herbrand è finito, così come il numero di tutti i suoi sottoinsiemi. I primi algoritmi utilizzabili nella pratica iniziarono a nascere dopo che Robinson introdusse la regola di risoluzione per la logica del primo ordine:

$$\frac{\{L(\tau_1, \dots, \tau_n)\} \cup C_1, \{\neg L(\omega_1, \dots, \omega_n)\} \cup C_2}{(C_1 \cup C_2)^\sigma}$$

Dove σ è un unificatore dei due letterali $L(\tau_1, \dots, \tau_n)$ e $L(\omega_1, \dots, \omega_n)$ e C_1, C_2 sono clausole. Anche per la logica del primo ordine la regola di risoluzione è corretta e preserva la conseguenza logica. Da qui vi è un punto di svolta nello sviluppo degli ATP. Il primo ATP ad alte prestazioni basato su Resolution per la logica del primo ordine fu *Otter* sviluppato da William McCune. Otter fa parte di una classe di theorem prover basati sulla *Saturazione*. La saturazione è una tecnica concettualmente molto semplice che consiste nel generare tutte le clausole possibili a partire da un insieme di clausole iniziali. Se la formula è insoddisfacibile allora prima o poi verrà generata una clausola vuota. Se la formula è soddisfacibile allora vi sono due casi possibili. Nel primo caso l'algoritmo genera tutte le clausole generabili (satura il sistema) e l'algoritmo termina. Nel secondo caso il numero di clausole generabili dal sistema iniziale non è un numero finito. In tal caso o l'algoritmo capisce che alcune aree di ricerca non porteranno mai alla generazione di una clausola vuota e quindi termina, oppure, nell'ipotesi peggiore, l'algoritmo non termina mai rimanendo in un loop infinito. Quest'ultima è una conseguenza inevitabile dei teoremi di Church e Gödel. Una descrizione più dettagliata di Otter verrà data nel capitolo 3 sull'implementazione di Vampire.

1.5 Il formato TPTP

In questa sezione verrà descritto il formato TPTP [10] (Thousands of Problems for Theorem Provers) per la rappresentazione di problemi di logica del primo ordine. TPTP è una nota libreria di problemi utilizzata per testare e valutare diversi ATP systems (Automatic Theorem Prover). TPTP fornisce diversi formati per la rappresentazione dei problemi, in questa sezione ci si soffermerà sui formati *CNF* (Clausal Normal Form) e *FOF* (First Order Formula).

La traduzione dei predicati, termini e variabili è la stessa sia per il formato CNF che per il formato FOF. Ogni variabile è rappresentata da una stringa alfanumerica Maiuscola. Simboli di funzione, predicato e costanti sono tutti rappresentati senza distinzione da stringhe alfanumeriche minuscole. Le regole della grammatica della generazione dei termini è esattamente la stessa vista nel paragrafo 1.2.1. Per esempio il predicato $p_1(f_1(x_1), x_2, p_2)$ può essere rappresentato come `p1(f1(X1), X2, p2)` o anche `pred(fun(VAR_A), VAR_B, costante)`.

Per la traduzione dei simboli logici si utilizza la seguente mappatura:

Simbolo	Traduzione
\top	<code>\$true</code>
\perp	<code>\$false</code>
\neg	<code>~</code>
\wedge	<code>&</code>
\vee	<code> </code>
\Rightarrow	<code>=></code>
\Leftrightarrow	<code><=></code>
\oplus	<code><~></code>
\forall	<code>!</code>
\exists	<code>?</code>

Tabella 1.1: Traduzione dei simboli logici

Anche le regole per la generazione delle formule sono le stesse viste nella sezione 1.2.1, con l'unica differenza che i simboli logici vengono tradotti secondo la tabella 1.1. Le parentesi '(' e ')' possono essere omesse e in tal caso si segue il seguente ordine di valutazione dei simboli: `!, ?, ~, &, |, <=>, =>, <~>`. Dopo un quantificatore (`!/?`) è necessaria la lista delle variabili quantificate racchiuse tra parentesi quadre '[' e ']' seguite da ':' e la formula quantificata. Per esempio la formula $\forall x_1 x_2 \exists x_3 (p_1(x_1) \vee p_2(x_2) \vee p_3(x_3))$ viene rappresentata come `![X1, X2] : (?[X3] : (p1(X1) | p2(X2) | p3(X3)))`. Se non presenti quantificatori nella formula le variabili libere vengono considerate quantificate universalmente.

Il formato FOF prevede una lista di assiomi seguiti da una congettura. Il formato cambia a seconda della domanda che si vuole porre all'ATP. Data una lista di assiomi A_1, \dots, A_n e una congettura C :

- Se si da in input la lista di assiomi A_1, \dots, A_n l'ATP cerca di determinare la Soddisfacibilità della formula $A_1 \wedge \dots \wedge A_n$.
- Se vengono dati sia gli assiomi che la congettura l'ATP cerca di determinare se $A_1 \wedge \dots \wedge A_n \Rightarrow C$ è valida.
- Se invece viene data solo la congettura l'ATP cerca di determinare se C è valida.

Il formato per inserire un assioma o la congettura è il seguente:

`fof(<nome>, <tipo>, <formula>).`

'Nome' è una stringa alfanumerica che identifica la formula, 'tipo' può essere **axiom** per gli assiomi e **conjecture** per la congettura. 'Formula' è una formula del primo ordine in formato FOF. Ad esempio con il file di input:

```
fof(ax1, axiom, p(X)).  
fof(ax2, axiom, p(X) => q(X)).  
fof(conj, conjecture, q(X)).
```

L'ATP cercherà di determinare se la formula $(p(X) \wedge (p(X) \Rightarrow q(X))) \Rightarrow q(X)$ è valida. Per la formula CNF invece il formato è il seguente:

`cnf(<nome>, axiom, <clausola>).`

Dove 'nome' è definito come per il formato FOF e 'clausola' è una clausola del primo ordine. L'unico tipo consentito è **axiom** e non è possibile inserire una congettura. In questo formato ogni clausola deve essere scritta in un'annotazione separata. Ad esempio lo stesso problema dell'esempio precedente può essere posto all'ATP in questo modo:

```
cnf(ax1, axiom, p(X)).  
cnf(ax2, axiom, ~p(X) | q(X)).  
cnf(conj, axiom, ~q(X)).
```

Capitolo 2

Algoritmo di decisione di Frammenti Binding

Nella sezione 1.3, sono stati esaminati i teoremi di Gödel e Church, mentre nella sezione 1.4 sono state viste alcune delle loro conseguenze. La logica del primo ordine è intrinsecamente indecidibile; tuttavia, è possibile identificare alcune sue componenti che risultano decidibili. Queste componenti sono dette *Frammenti* della logica del primo ordine. Si pensi ad esempio ai risultati di Herbrand citati nella sezione 1.4. Se una formula non contiene funzioni ed è universalmente quantificata allora l'universo di Herbrand è finito e vi sono un numero finito di possibili istanziazioni ground. In questo caso determinare la soddisfacibilità di una formula di questo tipo è riducibile al problema della soddisfacibilità proposizionale che è notoriamente decidibile. In letteratura questo frammento è noto come *Bernays–Schönfinkel Fragment*. Altre esempi di frammenti decidibili sono il *Monadic Fragment*, il *Two-variable Fragment*, *Unary negation fragment* e il *Guarded Fragment*. In questo capitolo verrà descritta una famiglia di frammenti relativamente recente chiamata *Binding Fragments* [7] [2].

2.1 Tassonomia dei Frammenti Binding

Si dice che una formula del primo ordine appartiene alla classe *Boolean Binding* (BB) se generata dalla seguente grammatica:

$$\begin{aligned}\varphi &:= \top \mid \perp \mid (\varphi \vee \varphi) \mid (\varphi \wedge \varphi) \mid \mathcal{P}(\psi) \\ \psi &:= \rho \mid (\psi \vee \psi) \mid (\psi \wedge \psi)\end{aligned}$$

Dove \mathcal{P} è un prefisso di quantificatori e ρ è una combinazione booleana di letterali che hanno come argomento tutti la stessa lista di termini. Una formula

di questo tipo verrà chiamata con il nome τ -Binding, dove τ indica la lista di termini comune. Ad esempio sono $(f_1(x_1), f_2)$ -Binding le formule: $p_1(f_1(x_1), f_2)$, $p_1(f_1(x_1), f_2) \vee \neg p_3(f_1(x_1), f_2)$. Per semplicità di scrittura è possibile omettere la lista di termini comune e posizionarla in notazione postfissa:

$$p_1(f_1(x_1), f_2) \vee \neg p_3(f_1(x_1), f_2) \text{ diventa } (p_1 \vee \neg p_3)(f_1(x_1), f_2)$$

Con \mathcal{B}^τ verrà indicato l'insieme di tutte le formule τ -Binding. Si definisce la funzione $term : \mathcal{B}^\tau \rightarrow T^n$ che associa ogni τ -Binding alla sua lista di termini comune τ . Ad esempio $term((p_1 \vee \neg p_3)(f_1(x_1), f_2)) = (f_1(x_1), f_2)$. Verranno chiamati impropriamente τ -Binding anche formule universalmente quantificate la cui matrice è un τ -Binding. In questo caso ci si riferisce esclusivamente alla matrice della formula eliminando i quantificatori.

I frammenti Binding possono essere ottenuti restringendo le regole di ψ :

- Il frammento *One Binding* (1B) viene ottenuto restringendo la seconda formula a $\psi := \rho$
- Il frammento *Conjunctive Binding* (CB o $\wedge B$) viene ottenuto restringendo la seconda formula a $\psi := \rho \mid (\psi \wedge \psi)$
- Il frammento *Disjunctive Binding* (DB o $\vee B$) viene ottenuto restringendo la seconda formula a $\psi := \rho \mid (\psi \vee \psi)$

Un'istanza particolare del frammento 1B è quando la formula non contiene quantificatori esistenziali. Una formula 1B con soli prefissi universali viene detta del frammento *Universal One Binding* ($\forall 1B$).

2.2 Soddisfacibilità dei frammenti Binding

In questa sezione verrà analizzato il problema della soddisfacibilità dei frammenti binding. In particolare verrà descritto l'algoritmo di decisione per i frammenti 1B e CB che è il soggetto principale dello studio di questa tesi.

Data una formula del frammento 1B è facile osservare che il processo di skolemizzazione converte la formula in formato $\forall 1B$. Se si applica la stessa procedura ad una formula CB, le sottoformule generate dalla regola ψ saranno del tipo: $\mathcal{P}(\rho_1 \wedge \dots \wedge \rho_n)$ con \mathcal{P} un prefisso universale e $(\rho_1 \wedge \dots \wedge \rho_n)$ τ -Binding. In questo caso è possibile distribuire il ' \forall ' sui vari τ -Binding e si ottiene così una formula equisoddisfacibile in formato $\forall 1B$.

Teorema: Decidibilità dei frammenti 1B e CB 2.2.1. *I frammenti 1B e CB sono frammenti decidibili del primo ordine.*

Una dimostrazione dettagliata di questo teorema può essere trovata nell'articolo [2]. Si può osservare che il processo di clausificazione del primo ordine porta alla generazione di una formula equisoddisfacibile che rispetta il formato DB. Ne consegue immediatamente per il teorema di Church:

Teorema: Indecidibilità del frammento Disjunctive Binding 2.2.2. *Il frammento DB è un frammento indecidibile del primo ordine.*

Dimostrazione. Per assurdo Esiste un algoritmo di decisione totale S per formule del frammento DB. Data una qualunque formula φ è possibile trasformarla in una equisoddisfacibile in formato CNF. Se si distribuisce il quantificatore universale sulle clausole si ottiene una formula φ' che rispetta i requisiti sintattici del frammento DB. S è quindi una procedura di decisione totale per tutta la logica del primo ordine ma ciò è in contraddizione con il teorema di Church. \square

Il processo di skolemizzazione consente di concentrarsi sullo studio del frammento $\forall\exists B$ per la risoluzione del problema della soddisfacibilità. Prima di descrivere l'algoritmo bisogna introdurre tre nuovi concetti: L'Unificazione per τ -Binding, Implicante di una formula del primo ordine e la conversione booleana di un τ -Binding. Data una formula del primo ordine φ per Implicante di φ si intende la conversione del primo ordine di un implicante della 'struttura proposizionale esterna'. ad esempio la formula $\forall x_1(p_1(x_1) \vee p_2(x_1)) \wedge (p_1(f_1) \vee \exists x_2(p_3(x_2))) \wedge \neg p_1(f_1) \wedge \exists x_2(p_3(x_2))$ ha la seguente struttura booleana $s_1 \wedge (s_2 \vee s_3) \wedge \neg s_2 \wedge s_3$. Un implicante (e anche il solo) di questa formula è l'insieme $\{s_1, s_3\}$ che ri-convertito nel primo ordine diventa l'insieme $\{\forall x_1(p_1(x_1) \vee p_2(x_1)), \exists x_2(p_3(x_2))\}$. In questo caso è stata creata implicitamente un bi-mappa tra costanti proposizionali e formule del primo ordine:

- $s_1 \Leftrightarrow \forall x_1(p_1(x_1) \vee p_2(x_1))$
- $s_2 \Leftrightarrow p_1(f_1)$
- $s_3 \Leftrightarrow \exists x_2(p_3(x_2))$

Un τ_1 -Biding e un τ_2 -Biding sono detti unificabili se e solo se l'insieme congiunto di tutti i loro letterali è unificabile. Si può anche dire che sono unificabili sse le due liste τ_1 e τ_2 hanno la stessa lunghezza n e dato un qualunque predicato p n -ario $p(\tau_1)$ e $p(\tau_2)$ sono unificabili. Una insieme di τ -Biding è unificabile sse esiste una sostituzione che unifica a due a due tutti gli elementi dell'insieme. Dato un τ -Binding ϕ la sua conversione booleana $bool(\phi)$ è una formula proposizionale che si ottiene da ϕ mantenendo la sua struttura proposizionale, eliminando gli argomenti dai letterali e convertendo i simboli di predicato in simboli di costante con lo stesso indice. Ad esempio il τ -Binding $((p_1 \wedge p_4) \vee p_2 \vee \neg p_4)(\tau)$ viene convertito nella seguente formula proposizionale $(s_1 \wedge s_4) \vee s_2 \vee \neg s_4$

A questo punto è possibile enunciare il teorema di caratterizzazione della soddisfacibilità del frammento $\forall 1B$.

Teorema: Caratterizzazione della soddisfacibilità per il frammento $\forall 1B$ **2.2.3.** *Data una formula φ del frammento $\forall 1B$, φ è soddisfacibile se e solo se:*

Esiste un implicante I dove: per ogni sottoinsieme $U \subseteq I$ di τ -Binding, se $U = \{\gamma_1, \dots, \gamma_n\}$ è unificabile allora la formula proposizionale $\text{bool}(\gamma_1) \wedge \dots \wedge \text{bool}(\gamma_n)$ è soddisfacibile.

Dal teorema appena descritto si estrapola intuitivamente l'algoritmo per la soddisfacibilità delle formule del frammento:

Algorithm 2: Algoritmo per la soddisfacibilità del frammento $\forall 1B$

Firma: $\text{oneBindingAlgorithm}(\varphi)$

Input: φ una formula $\forall 1B$

Output: \top o \perp

```

foreach  $I$  Implicant of  $\varphi$  do
   $res := \top$ ;
  foreach  $(U := \{\gamma_1, \dots, \gamma_n\}) \subseteq I$  do
    if  $U$  is unifiable then
      if  $\text{bool}(\gamma_1) \wedge \dots \wedge \text{bool}(\gamma_n)$  is not satisfiable then
         $res := \perp$ ;
        Break;
      end
    end
  end
  if  $res = \top$  then
    return  $\top$ 
  end
end
return  $\perp$ 

```

I prossimi capitoli si concentreranno sullo studio dei dettagli tecnici per l'implementazione di questo algoritmo, con annesse osservazioni sulle sfide implementative e una analisi dei risultati sperimentali ottenuti.

Capitolo 3

Il Theorem prover Vampire

Vampire [9] [6] [1] è un dimostratore di teoremi automatico per la logica del primo ordine basato su *Resolution*. Nasce nel 1998 come progetto di ricerca degli autori Andrei Voronkov e Alexandre Riazanov, adesso è correntemente mantenuto e sviluppato da un team più ampio presso il dipartimento di Computer Science dell'Università di Manchester. Il software è open-source, sviluppato in C++ e al momento della scrittura di questa tesi è giunto alla versione 4.8 con licenza BSD-3. Vampire incorpora un complesso sistema strutture dati, algoritmi per la manipolazione di formule e termini e un vasto sistema di inferenze. Uno dei suoi punti di forza è l'efficienza, Il team di sviluppo infatti partecipa annualmente al *CASC* (The CADE ATP System Competition), una competizione tra sistemi ATP, e fino ad ora ha sempre vinto almeno in una categoria ogni anno. Questa ambizione per l'efficienza ha influenzato molto la struttura di Vampire e la sua implementazione. Questo è sia un lato positivo che negativo, infatti se da un lato ci si ritrova con funzioni efficienti e ben ottimizzate, dall'altro lato ci si ritrova spesso con un codice complesso e difficile da comprendere che predilige la velocità alla pulizia. Ogni suo componente è riconducibile ad un articolo che ne spiega il funzionamento ad alto livello ma spesso, alcune scelte implementative sono poco o per nulla documentate. Spesso lo stesso nome di una funzione o di una classe fa intuire il suo scopo e funzionamento ma non sempre è così e altrettanto spesso si è costretti a fare 'Reverse Engineering' del codice sorgente per capire come è stato utilizzato in altri contesti. Questo è un problema di cui il team di sviluppo è consapevole e negli ultimi anni sta cercando di migliorare. In questo capitolo si cercherà di dare una panoramica generale di Vampire, spiegando le sue componenti principali e come queste interagiscono tra di loro, con un focus particolare su quelle che sono state utilizzate per la realizzazione della procedura di decisione per frammenti Binding. Nella figura 3.1 è mostrata la disposizione delle cartelle di Vampire. La struttura è molto piatta ma assolutamente organizzata. Nella cartella *Kernel* sono presenti le componenti principali del sistema come ad

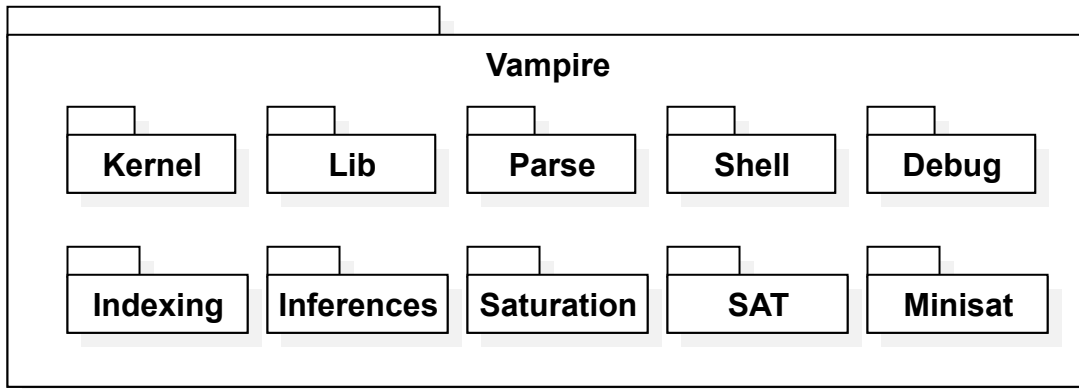


Figura 3.1: Struttura delle cartelle di Vampire.

esempio le strutture per le formule e i termini, e il 'Main Loop' del programma che si occupa di gestire il processo di dimostrazione. La struttura delle formule verrà trattata nella sezione 3.1. Nella cartella *Lib* sono presenti le strutture dati e le funzioni di utilità come Array, Mappe, Liste, Stack, ecc. Nella cartella *Parse* sono presenti le classi che decodificano i file in formato TPTP o SMT. Nella cartella *Shell* sono presenti le classi per la gestione dell'input/output da riga di comando e tutte le funzioni necessarie per il Preprocessing. Gli step del preprocessing verranno approfonditi nella sezione 3.3. Nella cartella *Indexing* sono presenti i componenti per l'indicizzazione dei termini. Le particolari strutture per l'unificazione verranno trattate nella sezione 3.5. Nelle cartelle *Inferences* e *Saturation* sono presenti le classi che contengono le regole di inferenza e gli algoritmi di saturazione. Questi verranno trattati nelle sezioni 3.4 e 3.6. Nelle cartelle *SAT* e *Minisat* sono presenti le interfacce per utilizzare i SAT-Solver e il codice di Minisat, un SAT-Solver open-source. Il funzionamento dei sat solver verrà discusso nella sezione 3.6. Nella cartella *Debug* sono presenti le classi e le macro per la misurazione dei tempi e le statistiche di esecuzione. Alcuni esempi verranno mostrati nella sezione 3.7.

3.1 I Termini

I termini, insieme a clausole e formule, sono la struttura dati più importante in un dimostratore di teoremi ed è quindi fondamentale che siano rappresentati nel modo più efficiente possibile. Nella figura 3.2 è mostrata una rappresentazione ad alto livello e molto semplificata della struttura dei termini implementata in Vampire. Un termine come inteso nella sezione 1.2.1 è rappresentata dalla classe *TermList*. *TermList* è composto da tre elementi principali: *term*, *content* e *info*. I tre componenti sono definiti all'interno di una **union** per risparmiare memoria.

- *term* è un puntatore ad un oggetto della classe *Term*

- content è un intero di 64 bit
- info è una struttura BitField di esattamente 64 bit

Essendo definiti all'interno di una union, ogni TermList dovrebbe occupare esattamente 64 bit di memoria. In vampire ogni variabile è rappresentata da un numero intero senza segno mentre i termini complessi composti da funzioni sono rappresentati dalla classe Term. Se TermList rappresenta una variabile allora content shiftato di 2 bit verso destra rappresenta l'indice di quella variabile ($content/4$), nel caso rappresenti una funzione allora term punta ad un oggetto di tipo Term che contiene l'effettiva struttura della funzione. Nella classe Term il nome della funzione è rappresentata da un intero senza segno globalmente univoco definito nella classe *Signature*. La classe Signature contiene le informazioni relative all'indice, arità e nome di funzioni e predicati. Term inoltre contiene un Array di TermList di lunghezza pari ad $arity + 1$ che rappresenta gli argomenti della funzione listati da destra verso sinistra. L'elemento in posizione 0 contiene un Termlist fittizio che contiene le info dello stesso termine.

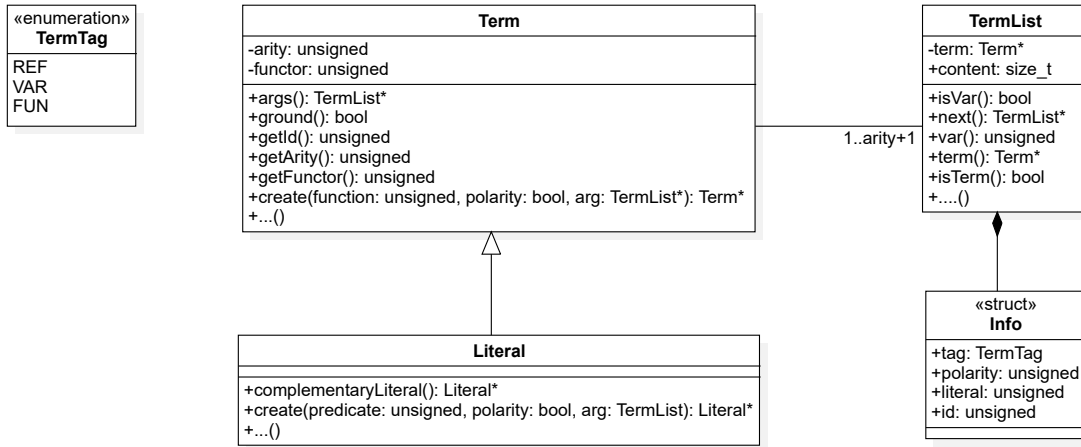


Figura 3.2: Struttura dei termini

Tutti i termini di default sono rappresentati da una struttura Perfectly Shared (come descritto in 1.2.1) per risparmiare memoria e velocizzare le operazioni di confronto. I letterali sono rappresentati dalla classe *Literal* che è una specializzazione della classe *Term*. Nell'implementazione Vampire non fa nessuna distinzione tra nomi di funzione funzioni o predicati essi sono infatti rappresentati entrambi nella Signature come funzioni. Termini e Letterali sono salvati nella Signature in strutture di indicizzazione (SubstitutionTree) per permettere un accesso veloce. Un accenno a queste strutture verrà fatto nella sezione 3.5. Literal contiene inoltre funzioni specifiche per la manipolazione dei letterali, come *complementaryLiteral* che restituisce lo stesso letterale negato (dalla struttura di indicizzazione se presente altrimenti ne crea uno nuovo). Le funzioni

`Term::create` e `Literal::create` sono le funzioni utilizzate per creare nuovi termini e letterali e inserirli nella struttura di indicizzazione.

Ad esempio, il predicato $\neg p_1(f_2, f_3(x_5), x_5, f_3(x_5))$ viene rappresentato in memoria con una struttura del genere:

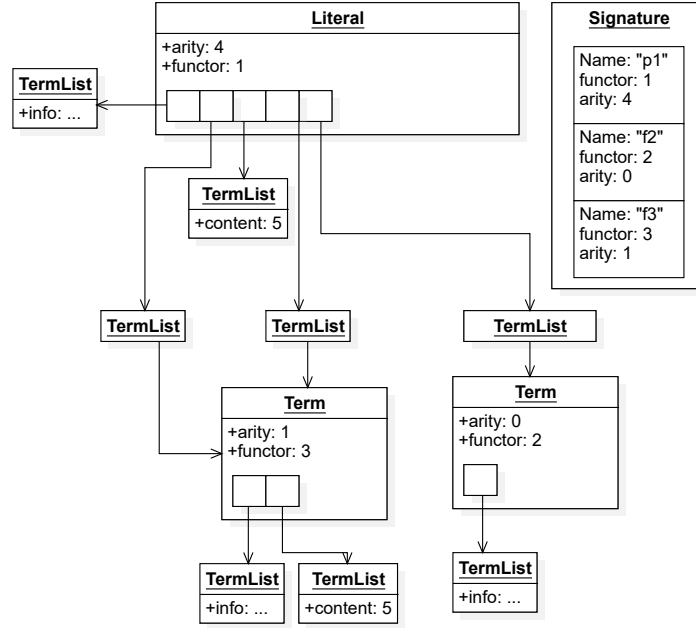


Figura 3.3: Esempio di rappresentazione di un termine

3.2 Unità, Formule e Clausole

Vampire prende in input formule del tipo $A_1 \wedge A_2 \wedge \dots \wedge A_n \wedge \neg C$, dove A_1, A_2, \dots, A_n sono assiomi e C è la congettura, e cerca di dimostrarne l'insoddisfacibilità. Per fare ciò il problema principale viene scomposto in una lista di elementi chiamati *Unità*. Un'unità è una formula o una clausola affiancata da una regola di inferenza che lo ha generata. In sostanza vi sono due tipi di inferenze, quelle che rappresentano unità date in input come *Axiom* per indicare che l'unità è un assioma in input o *Negated Conjecture* per indicare che l'unità è la negazione della congettura e quelle che rappresentano altre formule/clausole generate all'interno del processo dimostrativo. Le inferenze di questo tipo includono anche una reference alle formule che hanno generato la nuova unità, rendendo quindi possibile risalire alla dimostrazione al termine dell'esecuzione.

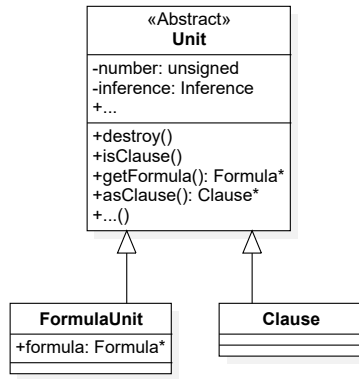


Figura 3.4: Struttura delle unità

Le unità come mostrato in figura 3.4 sono rappresentate dalla classe astratta *Unit*, che si specializza nelle classi *FormulaUnit* che contiene un puntatore ad un oggetto di tipo *Formula* e *Clause* che verrà trattata in seguito. Le formule sono rappresentate da una struttura ad albero esattamente come quelle vista in 1.1.1 e 1.2.1. La classe *Formula* 3.5 è una classe astratta che si specializza nelle classi:

- *AtomicFormula* che rappresenta una formula composta da un solo letterale.
- *BinaryFormula* rappresenta le formule binarie $A \Rightarrow B$, $A \Leftrightarrow B$ e $A \oplus B$.
- *NegatedFormula* rappresenta le formule negate del tipo $\neg A$.
- *QuantifiedFormula* rappresenta le formule quantificate del tipo $\forall/\exists x_1, x_2, \dots, x_n : A$.
- *JunctionFormula* rappresenta le formule composte dalla concatenazione di \wedge e \vee .

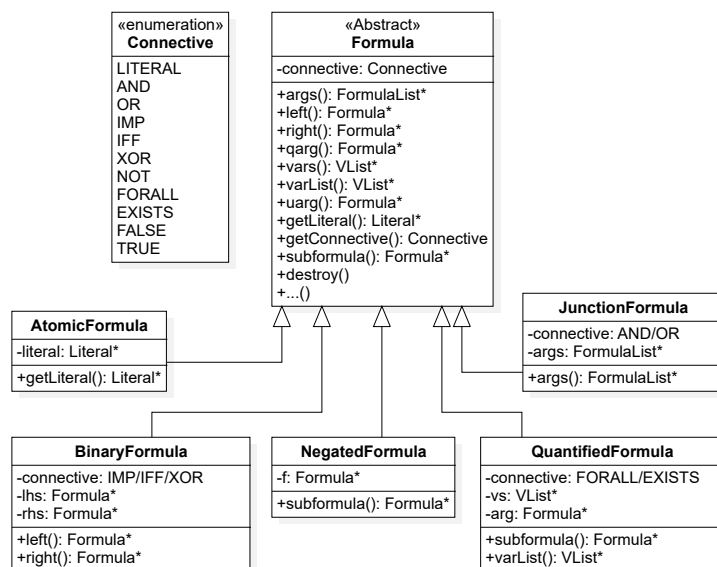


Figura 3.5: Struttura delle formule

Le clausole sono rappresentate dalla classe *Clause* 3.6 che è una specializza della classe *Unit*. Ogni clausola contiene un Array di letterali e sono quindi rappresentate in maniera molto simile alla notazione insiemistica vista in 1.1.3.

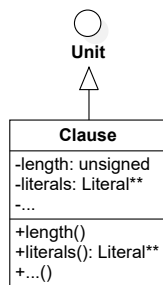


Figura 3.6: Struttura delle Clausole

3.3 Preprocessing

Vampire è in grado di elaborare formule del primo ordine in qualsiasi forma, tuttavia, poiché il suo algoritmo di saturazione opera esclusivamente su clausole, è necessario eseguire delle operazioni di trasformazioni sull'input. L'insieme di queste operazioni è chiamato *Preprocessing*. Il preprocessing non ha solo lo scopo di convertire la formula in input in una equisoddisfacibile in forma clausale ma ha anche l'obiettivo di rendere il problema più semplice (se possibile). In generale tutte le operazioni non superano la complessità di $O(n \cdot \log(n))$ e le operazioni non essenziali sono attivabili/disattivabili tramite opzioni da riga di comando.

Di seguito sono riportate le principali operazioni di preprocessing eseguite da Vampire:

1. ***Rectify***: Verifica se la formula contiene variabili libere e in caso affermativo le quantifica e verifica che la stessa variabile non sia quantificata più volte nello stesso ramo dell'albero sintattico.
2. ***Simplify***: Semplifica e Rimuove le occorrenze di \perp e \top quanto possibile.
3. ***Flatten***: Unisce sequenze di \wedge/\vee in un'unica congiunzione/disgiunzione o sequenze di \forall/\exists in un'unica quantificazione.
4. ***Unused definitions and pure predicate removal*** (opzionale): Elimina i predicati costanti che non possono creare contraddizioni.
5. ***ENNF***: Trasforma la formula in forma ENNF come visto in 1.2.4.
6. ***Naming*** (opzionale): Applica una tecnica di naming simile a come visto in 1.1.4 ma estesa alla logica del primo ordine.
7. ***NNF***: Trasforma la formula in forma NNF come visto in 1.2.4.
8. ***Skolemization***: Elimina i quantificatori esistenziali come visto in 1.2.4 con l'unica differenza che si evita di convertire la formula in PNF.
9. ***Clausification***: Clausifica la formula in modo simile a come accennato in 1.2.4.

3.4 Algoritmo di Saturazione

Vampire fa parte di una famiglia di ATP basati su saturazione che implementa la *Given Clause Architecture* (*GCA*). Data una formula in formato CNF la GCA prevede due insiemi di clausole dette *Active* e *Passive*. Inizialmente l'insieme delle clausole attive è vuoto e l'insieme delle clausole passive contiene tutte le clausole della formula. Dopo questo setup iniziale comincia quello che viene chiamato *Main Loop*. Il Main Loop è un ciclo che termina quando l'insieme delle clausole passive è vuoto o quando viene trovata una clausola vuota. Ad ogni iterazione il Main Loop seleziona una clausola dall'insieme delle clausole passive. Questa clausola viene chiamata *Given Clause* (*GC*). Lo step successivo consiste nell'applicare tutte le inferenze possibili tra la GC e le clausole attive. Le nuove clausole generate vengono aggiunte all'insieme delle clausole passive mentre la GC viene spostata nell'insieme delle clausole attive. Se una delle nuove clausole generate è la clausola vuota all'ora il Main Loop termina e la formula è insoddisfacibile. Se invece l'insieme delle clausole passive viene totalmente svuotato allora il sistema è Saturo e la formula è soddisfacibile. Nel caso la formula non sia insoddisfacibile l'insieme delle clausole passive potrebbe non

svuotarsi mai, in questo caso Il Main Loop termina quando sono terminate le risorse disponibili.

Algorithm 3: Architettura Given Clause

Firma: Saturation(φ)

Input: φ Una formula in formato CNF

Output: \top se φ è soddisfacibile, \perp altrimenti

$active = \emptyset$

$passive = \varphi$

while $passive \neq \emptyset$ **do**

$current := select(passive);$

$passive.remove(current);$

$active.add(current);$

$newClauses := infer(current, active);$

if $\square \in newClauses$ **then**

return \perp ;

end

$passive.add(newClauses);$

end

return \top ;

Come già accennato in 1.4 Otter è stato uno dei primi ATP basati su saturazione e su GCA. In particolare Otter aggiunge a GCA due nuovi step chiamati di semplificazione. Il sistema di inferenze viene diviso in due classi, le inferenze generative e di semplificazione. Le inferenze generative prendono una o più clausole e generano nuove clausole. Le inferenze di semplificazione prendono una o più clausole e inferiscono una nuova clausola, generalmente più corta, che rende le premesse ridondanti in modo da poterle sostituire con la clausola generata. Nel primo step di semplificazione chiamato *Forward simplification* dopo aver selezionato una clausola dall'insieme delle clausole passive, si tenta di applicare le inferenze di semplificazione alla clausola selezionata. Il secondo step di semplificazione chiamato *Backward simplification* consiste nell'applicare le inferenze di semplificazione alle clausole attive e passive. Gli algoritmi che implementano questa struttura vengono detti *Otter* o che implementano la *Otter's Architecture*. Un esempio di Otter's Architecture è mostrato in 4.

Algorithm 4: Architettura Otter

Firma: $\text{Saturation}(\varphi)$ **Input:** φ Una formula in formato CNF**Output:** \top se φ è soddisfacibile, \perp altrimenti $active = \emptyset$ $passive = \varphi$ **while** $passive \neq \emptyset$ **do** $current := select(passive);$ $passive.remove(current);$ **if** $retained(current)$ **then** $current := forwardSimplify(current, active, passive);$ **if** $current = \square$ **then** **return** \perp ; **end** **if** $retained(current)$ **then** $(active, passive) := backwardSimplify(current, active, passive);$ $active.add(current);$ $newClauses := infer(current, active);$ **if** $\square \in newClauses$ **then** **return** \perp ; **end** $passive.add(newClauses);$ **end** **end****end****return** \top ;

Con la funzione *retained* si intende una funzione che restituisce *true* se la clausola è utile per la dimostrazione e *false* altrimenti. Ad esempio se la clausola è una tautologia viene scartata. Questa fase è detta *Retention Test*. Vampire implementa tre algoritmi di saturazione, *Otter*, *LRS Discount*. Otter è una versione leggermente modificata della Otter's Architecture. Al posto di avere solo due insiemi di clausole attive e passive, ha un terzo insieme chiamato *unprocessed*. L'algoritmo LRS (Low resource strategy) è una versione modificata di Otter che guida l'algoritmo in base ai limiti di tempo e memoria dati in input e il tempo/memoria restanti. In particolare quando si effettua il retention test LSR valuta se la clausola è troppo grande da processare in base al tempo e alla memoria rimanente. Se la clausola è troppo grande viene scartata anche a costo della perdita di completezza. Nel caso specifico in cui la formula è soddisfacibile e LSR scarta una clausola, l'algoritmo termina con un errore. Nel caso in cui la formula è insoddisfacibile LSR in alcuni casi performa meglio quando si restrin-

gono i limiti di tempo e memoria. L'algoritmo Discount è simile ad Otter solo che gli step di semplificazione vengono eseguiti solo sull'insieme delle clausole attive. Questo è dovuto al fatto che l'insieme delle clausole passive è significativamente più ampio rispetto a quello delle clausole attive. Le clausole attive sono spesso solo l'1% di quelle passive, il che comporta tempi prolungati durante gli step di semplificazione poiché è necessario dedicare molto tempo alla semplificazione delle clausole passive.

Vampire implementa un vasto sistema di inferenze ma il sottoinsieme minimo necessario per la completezza (per la soddisfacibilità di formule senza uguaglianza) è composto dalle inferenze di *Resolution* e *Factoring*.

Resolution:

$$\frac{\{L(\tau_1, \dots, \tau_n)\} \cup C_1, \{\neg L(\omega_1, \dots, \omega_n)\} \cup C_2}{(C_1 \cup C_2)^\sigma}$$

Factoring:

$$\frac{\{L(\tau_1, \dots, \tau_n)\} \cup C \cup \{L(\omega_1, \dots, \omega_n)\}}{(\{L(\tau_1, \dots, \tau_n)\} \cup C)^\sigma}$$

Con L un letterale, C_1, C_2 clausole, $\tau_1, \dots, \tau_n, \omega_1, \dots, \omega_n$ termini e σ un unificatore.

3.5 Unificazione e Substitution Trees

Come visto nella sezione precedente l'unificazione è un passo fondamentale per l'applicazione delle regole di inferenza di *Resolution* e *Factoring*. La GCA inoltre prevede che dopo aver selezionato la GC si applichino tutte le possibili inferenze tra la GC e le clausole attive. Senza un'apposita struttura di indicizzazione la ricerca delle inferenze applicabili sarebbe spaventosamente lento. Si pensi di voler verificare se è applicabile la regola di resolution tra due clausole C_1 e C_2 . Un algoritmo naive potrebbe essere ad esempio quello di scorrere tutti i letterali di C_1 e C_2 e verificare se la polarità di un letterale è opposta a quella di un altro letterale e se sono unificabili. Questo algoritmo avrebbe un costo nel caso peggiore di $|C_1| \cdot |C_2|$ per il costo di *unifiable*. È chiaro che una strategia del genere non è sostenibile soprattutto se l'obiettivo è quello di essere il più rapidi possibile. Vampire utilizza una struttura di indicizzazione chiamata *Substitution Tree* (ST) per velocizzare le operazioni di unificazione. Un SubstitutionTree è una struttura ad albero in cui ogni nodo rappresenta una sostituzione. Si aggiunge oltre all'insieme standard di variabili Σ_x un altro insieme di variabili $\Sigma_x^* = \{*_1, *_2, \dots\}$, dette speciali, che servono per la costruzione delle sostituzioni. I termini speciali sono termini che possono contenere anche variabili speciali oltre a quelle standard.

Per sostituzione in un ST si intende una mappa da variabili speciali a termini speciali e vengono scritte in notazione: $\{*_i = \tau, *_j = \tau', \dots\}$. Per $im(\sigma)$ si indica l'insieme dei termini speciali che compaiono a destra del simbolo dell'uguaglianza in σ . Per $dom(\sigma)$ si indica l'insieme delle variabili speciali che compaiono a sinistra del simbolo dell'uguaglianza in σ . Per composizione di sostituzioni $\sigma_1 \circ \sigma_2$ si intende la sostituzione che si ottiene applicando σ_2 ai termini mappati da σ_1 . Ad esempio se $\sigma_1 = \{*_0 = f(*_1, *_2)\}$ e $\sigma_2 = \{*_1 = a, *_2 = g(*_3)\}$ allora $(\sigma_1 \circ \sigma_2) = \{*_0 = f(a, g(*_3))\}$.

Un nodo di un ST è rappresentato da una coppia (σ, T) dove σ è una sostituzione e T è un insieme di ST. Vi sono tre tipi di nodi:

- **Nodo Radice:** Se il nodo è la radice dell'albero allora σ è la sostituzione vuota e T è un insieme non vuoto
- **Nodo Foglia:** Se il nodo è una foglia allora T è l'insieme vuoto. Ad ogni nodo foglia viene associato una struttura chiamata *LeafData* che può contenere dati arbitrari.
- **Nodo Interno:** Se il nodo è interno ne σ ne T sono vuoti.

Ogni ST rispetta i seguenti vincoli:

1. Per ogni percorso $(\sigma_1, T_1), \dots, (\sigma_n, T_n)$ dalla radice ad una foglia, l'immagine della composizione delle sostituzioni non contiene variabili speciali (è un termine standard): cioè vi sono solo termini standard in $im(\sigma_1 \circ \dots \circ \sigma_n)$.
2. Per ogni percorso $(\sigma_1, T_1), \dots, (\sigma_n, T_n)$ dalla radice ad una foglia, ogni variabile speciale è mappata al massimo una volta per percorso: cioè per ogni $i \neq j$, $dom(\sigma_i) \cap dom(\sigma_j) = \emptyset$.

In Vampire è implementata una variante di ST chiamati *Downward Linear Substitution Tree* che facilitano le operazioni di inserimento e ricerca. Una trattazione più approfondita può essere trovata in [4]. Un ST accetta termini e letterali. Il processo di inserimento costruisce un percorso di sostituzioni all'interno dell'albero in modo tale che applicando tutte le sostituzioni del percorso alla variabile $*_0$ si ottiene il termine inserito inizialmente. Prima dell'inserimento le variabili dei termini vengono normalizzate in modo da avere gli indici più bassi possibili. I termini originali vengono poi salvati nelle *LeafData* per essere recuperati. Per la normalizzazione delle variabili vengono utilizzati i *Variable Banks*, che sono essenzialmente un secondo indice delle variabili, che servono a tenere sempre disgiunte le variabili dei termini "query" (i termini passati come argomento in una funzione di ricerca) da quelle dei termini nel ST. Così facendo è possibile utilizzare, quando necessario, algoritmi di unificazione senza occurrence check tra letterali query e letterali nel ST. Ad esempio se si vuole inserire il termine $f(x, y)$ viene salvato nel ST come $f(x_{1/1}, x_{2/1})$ dove $/1$ indica il Variable Bank.

Vampire mette a disposizione numerose classi per gestire varie tipologie di indicizzazione tramite ST. Ad esempio la classe *LiteralSubstitutionTree* viene utilizzata per salvare i letterali in un ST. Nei *LeafData* vengono salvati il letterale e la clausola a cui appartiene. La funzione *getUnifications(Literal * query, bool complementary, bool retrieveSubstitutions)* restituisce un iteratore di letterali che unificano con il letterale *query*. Se *complementary* è true allora cerca solo i letterali con polarità opposta. Se *retrieveSubstitutions* è true allora restituisce anche la sostituzione. Tornando all'esempio dell'inizio della sezione, per trovare le clausole su cui si può applicare la regola di resolution con la GC un algoritmo più semplice e molto più efficiente rispetto a quello proposto inizialmente consiste nell'inserire tutte le clausole attive nel ST e chiamare la funzione *getUnifications* su ogni letterale della GC:

```
newClauses :=  $\emptyset$ 
foreach  $l \in GC$  do
  iter := getUnifications( $l$ , true, true)
  while iter.hasNext() do
    res := iter.next()
    ( $l' : Literal*$ ,  $C : Clause*$ ) := res.leafData()
     $\sigma$  := res.substitution()
    newClauses.add(resolution( $l$ ,  $l'$ , GC,  $C$ ,  $\sigma$ ))
  end
end
```

LiteralSubstitutionTree crea una mappa da simboli di predicato a ST in modo tale che ogni letterale con lo stesso predicato venga inserito nello stesso ST. Per inserire letterali con simboli di predicato diversi si può utilizzare la classe *SubstitutionTree* a patto che i predicati abbiano stessa arità. Con la classe *SubstitutionTree::UnificationsIterator* e la funzione *SubstitutionTree::iterator* è possibile ottenere gli stessi risultati dell'esempio precedente:

3.6 Il SAT-Solver

Vampire non implementa un SAT-Solver ma ha un vasto sistema di interfacce per utilizzare al meglio SAT-Solver esterni. Al momento gli unici SAT-Solver supportati sono MiniSat e Z3, anche se l'inclusione di Z3 è ancora in fase sperimentale. Per utilizzare un SAT-Solver è necessario creare Clausole e letterali appositi per la rappresentazione delle costanti proposizionali. Nella figura 3.7 è mostrata la struttura delle classi e delle interfacce per il SAT-Solver. La classe *SATLiteral* rappresenta una costante proposizionale ed è costituita da una coppia intero-booleo che rappresenta l'indice della costante e la sua polarità. La classe *SATClause* come la classe *Clause* è costituita da un Array, in questo

caso di *SATLiteral*. La classe *Sat2FO* è uno dei componenti Built-in di Vampire che si occupa di convertire letterali e clausole del primo ordine (FO) in oggetti di tipo *SATLiteral* e *SATClause* (SAT) e viceversa. La chiamata della funzione *Sat2FO::toSat(Literal*)* aggiunge ad una bi-mappa il puntatore al letterale e lo associa ad un nuovo numero unsigned ≥ 1 se non è già presente altrimenti restituisce il numero già associato. La funzione *Sat2FO::toFO(SATLiteral*)* restituisce il puntatore al letterale associato al numero passato come argomento se presente altrimenti *nullptr*.

La classe astratta *SATSolver* rappresenta un generico SAT-Solver e contiene le funzioni virtuali comuni a tutti i SAT-Solver come *addClause(SATClause*)*, *solve* e *trueInAssignment(SATLiteral)* per aggiungere clausole, risolvere il problema e ottenere l'assegnamento delle variabili proposizionali (se soddisfacibile). Ogni variabile prima di essere utilizzata ha bisogno di essere 'registrata' tramite la funzione *newVar* che restituisce l'indice incrementale della nuova variabile registrata. Un altro metodo è quello di utilizzare la funzione *ensureVarCount(count)* che assicura che il numero di variabili registrate sia almeno pari a count. Se si è utilizzata la classe *Sat2FO* è possibile utilizzare la combinazione *SATSolver::ensureVarCount(Sat2FO::maxSATVar())* per assicurarsi che il numero di variabili registrate sia almeno pari al numero di costanti proposizionali utilizzate.

SATSolverWithAssumption estende *SATSolver* e permettere di aggiungere delle assunzioni (Dei letterali che devono essere veri nella soluzione). *PrimitiveProofRecordingSATSolver* estende *SATSolverWithAssumption* e definisce le funzioni per risalire alla dimostrazione di insoddisfacibilità. *MinisatInterfacing* è una classe che si occupa di interfacciare Vampire con la classe *Minisat* che contiene l'effettivo codice di Minisat.

Ad esempio si pensi di voler determinare la soddisfacibilità della formula CNF FO ground $\varphi := (p_1(f_1) \vee p_2 \vee \neg p_3) \wedge (\neg p_2 \vee \neg p_3) \wedge (\neg p_1(f_1))$. In primo luogo le clausole vengono divise in unità e rappresentate come Array di letterali:

$$unitList := [[p_1(f_1), p_2, \neg p_3], [\neg p_2, \neg p_3], [\neg p_1(f_1)]]$$

Applicando la funzione *Sat2FO::toSat(Clause*)* ad ogni clausola si ottiene una lista di SATClause:

$$satUnitList := [[1, 2, -3], [-2, -3], [-1]]$$

A questo punto vanno registrate le variabili nel SAT-solver e aggiunte le clausole:

```
satSolver = newSatSolver()
satSolver.ensureVarCount(sat2Fo.maxSATVar())
for c  $\in$  satUnitList do
| satSolver.addClause(c)
end
```

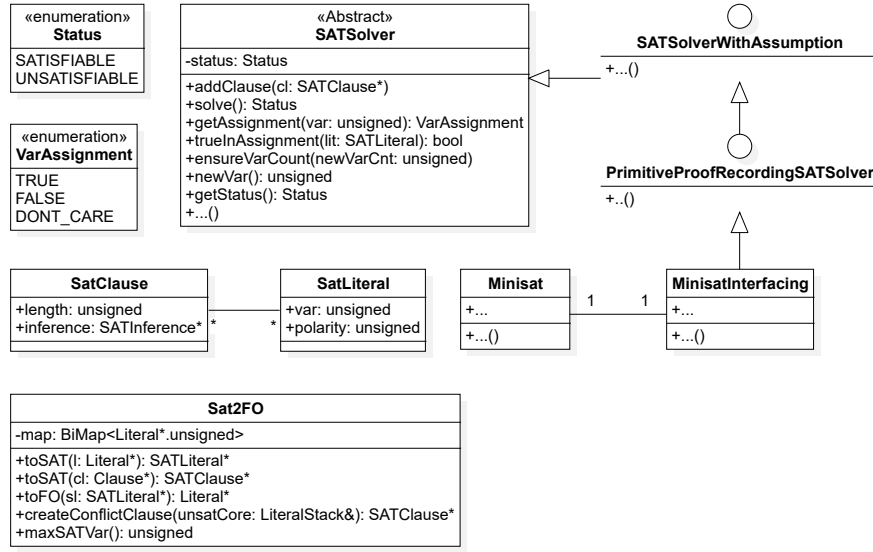


Figura 3.7: Classi e interfacce per il SAT-Solver

È possibile quindi chiamare la funzione *solve* del SAT-Solver per ottenere la soddisfacibilità della formula. In questo caso la formula è soddisfacibile un possibile assegnamento è $[1 \rightarrow false, 2 \rightarrow false, 3 \rightarrow false]$. *SatSolver* non ha una funzione per ottenere l'assegnamento direttamente ma è possibile ottenere l'assegnamento di ogni singola variabile tramite la funzione *trueInAssignment(SATLiteral)*.

```

 $\alpha := EmptyMap < Literal*, bool > ()$ 
foreach  $c \in unitList$  do
    foreach  $l \in c$  do
        if  $l.polarity()$  then
             $\alpha[l] := solver.trueInAssignment(sat2Fo.toSat(l))$ 
        end
    end
end
end

```

Per chiedere al SAT-Solver di cercare un altro assegnamento è possibile aggiungere una nuova clausola che rende l'assegnamento trovato incompatibile. Una clausola del genere è detta clausola bloccante (Blocking Clause) o clausola di conflitto (Conflict Clause). In questo caso una possibile clausola bloccante è $[1, 2, 3]$. Con l'aggiunta di questa clausola la formula diventa insoddisfacibile e il SAT-Solver restituirà *UNSATISFIABLE* alla chiamata di *solve*. Un modo per creare una clausola bloccante è quello di utilizzare la funzione Built-in di *Sat2FO::createConflictClause(LiteralStack)* che prende in input una lista di letterali e restituisce una *SatClausola* con i letterali negati.

3.7 Misurazione dei Tempi

Quando le performance sono un fattore critico è necessario avere un insieme di strumenti per misurare i tempi di esecuzione. Vampire mette a disposizione vari modi per misurare i tempi ed eseguire statistiche. In questa sezione ne verranno trattati essenzialmente tre. Il primo metodo più classico consiste semplicemente nel rilevare due tempi e calcolare la differenza. Questo può essere fatto utilizzando la funzione *elapsedMilliseconds* della classe *Timer* che restituisce il tempo in millisecondi trascorso dall'inizio dell'esecuzione del programma. Un timer globale è disponibile nell'oggetto globale *env* della classe *Lib/Environment*.

```
 $t_{start} := env.timer \rightarrow elapsedMilliseconds()$ 
```

```
...
```

```
 $t_{end} := env.timer \rightarrow elapsedMilliseconds()$ 
```

```
 $\Delta t := t_2 - t_1$ 
```

Il secondo metodo consiste nell'utilizzare la macro *TIME_TRACE(name)* che misura il tempo trascorso tra l'invocazione e la fine del blocco di codice. 'name' è una stringa che di norma dovrebbe essere definita nella classe *Debug/TimeProfiling* con tipo *static constexpr const char* const*. È possibile chiamare più volte *TIME_TRACE* (con 'name' diversi) in più blocchi annidati e alla fine dell'esecuzione, con l'opzione *-tstat* attiva, Vampire stamperà un report con un albero delle chiamate e i tempi trascorsi, il numero di chiamate e il tempo medio per chiamata. Un esempio di report è mostrato in figura 3.8.

Il terzo metodo non serve a misurare il tempo di esecuzione ma conta il numero di invocazioni. La macro *RSTAT_CTR_INC(name)* definita in *Debug/RuntimeStatistics* definisce un contatore associato ad ogni 'name' e lo incrementa di 1 ad ogni invocazione. Anche in questo caso Vampire stamperà un report alla fine dell'esecuzione con il formato 'name': 'count'. Vampire utilizza questa macro ad esempio per contare il numero di clausole create e il numero di clausole eliminate. Un esempio di report è mostrato in figura 3.9.

```

===== start of time trace =====
[root] (total: 6772 µs, avg: 6772 µs, cnt: 1)
├── [61%] main loop (total: 4169 µs, avg: 4169 µs, cnt: 1)
│   ├── [99%] run (total: 4149 µs, avg: 4149 µs, cnt: 1)
│   │   ├── [58%] forward simplification (total: 2431 µs, avg: 29 µs, cnt: 83)
│   │   │   ├── [94%] forward subsumption (total: 2295 µs, avg: 27 µs, cnt: 83)
│   │   │   │   ├── [45%] forward subsumption resolution (total: 1053 µs, avg: 15 µs, cnt: 70)
│   │   │   │   ├── [0%] splitting component index usage (total: 6569 ns, avg: 96 ns, cnt: 68)
│   │   │   │   ├── [0%] term sharing (total: 5989 ns, avg: 2994 ns, cnt: 2)
│   │   │   │   └── [0%] splitting component index maintenance (total: 1265 ns, avg: 316 ns, cnt: 4)
│   │   ├── [19%] activation (total: 823 µs, avg: 24 µs, cnt: 33)
│   │   │   ├── [76%] clause generation (total: 628 µs, avg: 3344 ns, cnt: 188)
│   │   │   │   ├── [66%] resolution (total: 419 µs, avg: 1559 ns, cnt: 269)
│   │   │   │   │   ├── [21%] term sharing (total: 91 µs, avg: 569 ns, cnt: 161)
│   │   │   │   │   └── [0%] term sharing (total: 3489 ns, avg: 872 ns, cnt: 4)
│   │   │   ├── [8%] add clause (total: 67 µs, avg: 2054 ns, cnt: 33)
│   │   │   │   ├── [85%] binary resolution index maintenance (total: 57 µs, avg: 1749 ns, cnt: 33)
│   │   │   │   │   └── [8%] term sharing (total: 5064 ns, avg: 389 ns, cnt: 13)
│   │   │   ├── [6%] clause selection (total: 51 µs, avg: 1563 ns, cnt: 33)
│   │   │   │   └── [88%] literal selection (total: 45 µs, avg: 1381 ns, cnt: 33)
│   │   │   ├── [0%] splitting (total: 1689 ns, avg: 51 ns, cnt: 33)
│   │   │   ├── [0%] redundancy check (total: 1669 ns, avg: 50 ns, cnt: 33)
│   │   │   ├── [5%] passive container maintenance (total: 222 µs, avg: 2249 ns, cnt: 99)
│   │   │   │   ├── [63%] forward subsumption index maintenance (total: 141 µs, avg: 2521 ns, cnt: 56)
│   │   │   │   │   ├── [9%] term sharing (total: 12 µs, avg: 359 ns, cnt: 36)
│   │   │   │   │   └── [8%] unit clause index maintenance (total: 19 µs, avg: 1903 ns, cnt: 10)
│   │   │   ├── [0%] immediate simplification (total: 32 µs, avg: 373 ns, cnt: 87)
│   │   │   ├── [0%] SAT solver (total: 11 µs, avg: 5903 ns, cnt: 2)
│   │   │   ├── [0%] backward simplification (total: 3697 ns, avg: 56 ns, cnt: 66)
│   │   │   ├── [0%] minimizing solver time (total: 2094 ns, avg: 2094 ns, cnt: 1)
│   │   │   └── [0%] splitting model update (total: 721 ns, avg: 721 ns, cnt: 1)
│   │   └── [0%] init (total: 17 µs, avg: 17 µs, cnt: 1)
│   └── [23%] parsing (total: 1615 µs, avg: 1615 µs, cnt: 1)
│       ├── [1%] term sharing (total: 25 µs, avg: 387 ns, cnt: 67)
│       └── [7%] preprocessing (total: 527 µs, avg: 527 µs, cnt: 1)
│           ├── [45%] property evaluation (total: 241 µs, avg: 120 ns, cnt: 2)
│           ├── [5%] term sharing (total: 26 µs, avg: 714 ns, cnt: 37)
│           ├── [1%] naming (total: 9235 ns, avg: 577 ns, cnt: 16)
│           └── [0%] sat proof minimization (total: 20 µs, avg: 20 µs, cnt: 1)
└── [0%] end of time trace =====

```

Figura 3.8: Esempio di report di Time Trace

```

----- Runtime statistics -----
clauses created: 93
clauses deleted: 19
ssat_new_components: 2
ssat_nonSplittable_sat_clauses: 1
ssat_sat_clauses: 3
total_frozen: 1
-----

```

Figura 3.9: Esempio di report di Runtime Statistics

Capitolo 4

Implementazione di procedure di decisione per frammenti Binding in Vampire

In questo capitolo verrà descritto in che modo è stato implementato l'algoritmo di decisione per frammenti Binding introdotto nel capitolo 2 utilizzando gli strumenti e le funzionalità descritte nel capitolo 3 offerte da Vampire. Per ragioni di integrazione e manutenibilità del codice, si è deciso di limitare le modifiche alle funzioni e al Kernel di Vampire al minimo indispensabile, privilegiando l'impiego di componenti e funzionalità preesistenti. Questa decisione, tuttavia, ha comportato alcune complessità nell'implementazione, e questo è evidente nella sezione 4.1. Non tutti gli algoritmi standard di Vampire sono direttamente applicabili alle formule dei frammenti binding. Di conseguenza, anziché apportare modifiche dirette alle funzioni del kernel, si è optato per la creazione di strutture ausiliarie al fine di garantire la coerenza con la formula originale, sebbene ciò possa incidere sull'efficienza del sistema. Ad esempio si può notare che la procedura di preprocessing genera un elevato numero di nuovi letterali; tuttavia, mediante la modifica delle funzioni del kernel, sarebbe possibile ridurlo anche del 50%. Nonostante ciò, l'obiettivo primario di questo studio rimane confrontare l'approccio adottato con un approccio general-purpose basato su Resolution e GivenClause Architecture. È importante sottolineare che la fase di preprocessing, che è il componente meno ottimizzato, è esclusa dalla misurazione, pertanto non rappresenta un ostacolo significativo nel confronto tra i due approcci.

4.1 Preprocessing

Preprocess	«typedef» BindingFormulaMap: DHMap<Literal*, Formula*>
+prb: Problem +fragment: Fragment - bindingFormulas: BindingFormulaMap - booleanToLiteral: BooleanToLiteralBindingMap - literalToBoolean: LiteralToBooleanBindingMap - bindingClauses: BindingClauseMap - sat2Fo: SAT2FO - clauses: SATClauseStack - literals: LiteralList*	«typedef» BooleanToLiteralBindingMap: DHMap<Literal*, LiteralList*>
	«typedef» LiteralToBooleanBindingMap: DHMap<Literal*, Literal*>
	«typedef» BindingClauseMap: DHMap<Literal*, SAT::SATClauseStack*>
+Preprocess(prb: Problem) +ennf() +topBooleanFormula() +naming() +nnf() +satClausify() - newBooleanBinding(): Literal* - newBindingLiteral(lit: Literal*): Literal* - addBindingFormula(formula: Formula*): Formula* - getSingleLiteralSatClause(literal: Literal*): SATClauseStack* - topBooleanFormula(formula: Formula*): Formula* +isBooleanBinding(literal: Literal*): bool +isBindingLiteral(literal: Literal*): bool +getLiteralBindings(booleanBinding: Literal*): LiteralList* +getBooleanBinding(literalBinding: Literal*): Literal* +getSatClauses(literal: Literal*): SATClauseStack* +literals(): LiteralList* +satClauses(): SATClauseStack* +toSAT(literal: Literal*): SATLiteral +maxSatVar(): unsigned	

Figura 4.1: Struttura del Preprocessing

In questa sezione verrà descritto l'algoritmo di preprocessing utilizzato per trasformare una formula in input del frammento *1B* o *CB* in una struttura trattabile dall'algoritmo di decisione. Per utilizzare il SatSolver di Vampire per la ricerca degli implicanti è necessario clausificare la formula. Inoltre per evitare un'esplosione esponenziale di formule causate dalle forme NNF e CNF è necessario utilizzare tecniche di naming. Qui sorgono i primi problemi visto che né la clausificazione né il naming sono processi conservativi rispetto ai frammenti. Ad esempio la semplice formula del frammento *1B* $\forall x_1(p_1(x_1)) \vee p_2$ clausificata diventa $\{\{p_1(x_1), p_2\}\}$ che fa parte del frammento *DB*. L'approccio utilizzato è stato quello di creare una nuova formula ground che rappresenta la struttura booleana esterna della formula originale, applicare le funzioni standard di preprocessing e mantenere una serie di strutture per risalire ai componenti originali. Per questo scopo viene introdotto un nuovo insieme di simboli di predicato $\Sigma_b = \{b_1, b_2, \dots\}$. I predicati di Σ_b con arità 0 saranno chiamati *booleanBinding* e saranno associati ad una formula del frammento *1B* o *CB*. I predicati di Σ_b con arità $n > 0$ saranno chiamati *literalBinding* e fungeranno da rappresentanti dei τ -Binding delle formule *1B*. Il preprocessing seguirà pressoché questa struttura:

1. Rettificazione
2. Trasformazione in ENNF

3. Creazione della formula booleana esterna (FBE) e associazione dei boolean-Binding
4. Naming della FBE
5. Trasformazione in NNF della FBE
6. Creazione dei literalBinding e Sat-Clausificazione delle formule mappate dai booleanBinding
7. Creazione delle Sat-Clausole della FBE

La rettificazione e la trasformazione in ENNF sono processi conservativi rispetto ai frammenti e quindi verranno applicate direttamente le funzioni standard di Vampire. La creazione della FBE e l'associazione dei booleanBinding avviene tramite l'algoritmo 5.

Algorithm 5: Top Boolean Formula

Firma: topBooleanFormula(φ)

Input: φ una formula rettificata

Output: Una formula ground

GlobalData: bindingFormulas una mappa da booleanBinding a formula

```

switch  $\varphi$  do
| case Literal  $l$  do
|   return new AtomicFormula( $l$ );
| end
| case  $A[\wedge, \vee]B$  do
|   return new JunctionFormula(topBooleanFormula( $A$ ), connective of  $\varphi$ ,
|   topBooleanFormula( $B$ ));
| end
| case  $\neg A$  do
|   return new NegatedFormula(topBooleanFormula( $A$ ));
| end
| case  $[\forall, \exists]A$  do
|    $b = new BooleanBinding()$ ;
|    $bindingFormulas[b] := \varphi$ ;
|   return new AtomicFormula( $b$ );
| end
| case  $A[\Leftrightarrow, \Rightarrow, \oplus]B$  do
|   return new BinaryFormula( $A$ , connective of  $\varphi$ ,  $B$ );
| end
end
end

```

L'algoritmo prende in input una formula rettificata e restituisce una formula ground sostituendo le sottoformule quantificate con un nuovo booleanBinding

aggiungendo la sottoformula originale alla mappa `bindingFormulas`. Da adesso in poi qualunque modifica fatta alla FBE preserverà l'appartenenza al frammento originale. Gli step successivi sono quindi applicare le funzioni standard di Vampire per il naming e la trasformazione in NNF. La trasformazione in NNF potrebbe portare alla negazione di qualche `booleanBinding` e va quindi aggiunta alla mappa `bindingFormulas` la formula negata associata.

```
foreach  $l \in \text{literals}(\varphi)$  do
  if  $\neg l.\text{polarity}()$  then
    continue
  end
   $\text{positiveFormula} := \text{bindingFormulas}[\text{positiveLiteral}(l)]$ 
   $\text{bindingFormulas}[l] := \text{newNegatedFormula}(\text{positiveFormula})$ 
end
```

A questo punto inizia il processo di SatClausificazione delle formule interne (quelle associate ai `booleanBinding`). Ogni letterale ground che non è un `booleanBinding` viene trasformato in una SatClausola di lunghezza 1 composta dal solo `satLetterale` associato al letterale.

```
foreach  $l \in \text{literals}(\varphi)$  do
  if  $l$  is not a booleanBinding then
     $\text{bindingClauses}[l] := \text{newSatClause}\{\text{toSat}(l)\}$ 
  end
end
```

Per essere clausificate le formule della mappa `bindingFormulas` vanno trasformate in NNF, Skolemizzate. Anche in questo caso vengono utilizzate le funzioni standard di Vampire. Ogni `booleanBinding` è associato ad una formula del frammento `ConjunctiveBinding`, per questo dopo la skolemizzazione il quantificatore universale viene distribuito sull'`and` per ottenere le sottoformule del frammento `OneBinding`. Per ogni sottoformula `OneBinding` viene creato un nuovo `LiteralBinding` in rappresentanza della sottoformula. Il nuovo letterale avrà gli stessi termini del letterale più a sinistra della sottoformula (che sono gli stessi di tutti i letterali della sottoformula). Successivamente la formula viene SatClausificata. Si aggiunge alla mappa `satClauses` la coppia composta dal nuovo `LiteralBinding` e le `satClauses` della sottoformula. Alla mappa `literalToBooleanBindings` viene aggiunta la coppia composta dal nuovo `LiteralBinding` e il `booleanBinding` associato mentre alla mappa `booleanBindingToLiteral` viene aggiunta la coppia composta dal `booleanBinding` e la lista dei `LiteralBinding` che rappresentano le sottoformule della formula originale.

```

while bindingFormulas  $\neq \emptyset$  do
  (booleanBinding, formula) := bindingFormulas.pop()
  formula := nnf(formula)
  formula := skolemize(formula)
  toDo :=  $\emptyset$ 

  if formula is ConjunctiveBinding then
    | formula := distributeForAll(formula)
    | "Add each subformula to the todo list"
  end

  else
    | toDo.add(formula)
  end

  literalBindings :=  $\emptyset$ 
  while todo  $\neq \emptyset$  do
    | subformula := todo.pop()
    | literalBinding := newLiteralBinding(subformula.mostLeftLiteral())
    | clauses := SatClausifyBindingFormula(subFormula)

    | satClauses[literalBinding] := clauses
    | literalToBooleanBindings[literalBinding] := booleanBinding
    | literalBindings.add(literalBinding)

  end

  booleanBindingToLiteral[booleanBinding] := literalBindings
end

```

La funzione *SatClausifyBindingFormula* è una funzione che prende in input una formula la clausifica e converte tutte le clausole in *SatClausole* in modo che ogni *satLetterale* ha lo stesso indice del funtore del predicato associato. Questo è differente da quello che viene fatto dalla classe *Sat2Fo* che associa ogni puntatore a letterale ad un nuovo *SatLetterale* con un nuovo indice arbitrario. L'ultimo step è la *SatClausificazione* della FBE che avviene tramite le funzioni standard di Vampire della classe *Sat2Fo*. È importante ricordare che i *satLetterali* delle formule interne sono diversi dai *satLetterali* della FBE nonostante possano avere lo stesso indice.

Si prenda ad esempio la formula del frammento *CB* :

$$(\forall x_1, x_2((p_1(x_1) \vee p_2(x_1)) \wedge p_2(f_1(x_2))) \wedge \forall x_1(p_3(x_1) \Rightarrow p_1(x_1))) \vee (\forall x_1(p_2(x_1)) \Rightarrow p_4)$$

Il primo passo di preprocessing prevede la rettificazione e la trasformazione in ENNF. La formula è già rettificata mentre la trasformazione in ENNF porta all'eliminazione del \Rightarrow :

$$(\forall x_1, x_2((p_1(x_1) \vee p_2(x_1)) \wedge p_2(f_1(x_2))) \wedge \forall x_1(\neg p_3(x_1) \vee p_1(x_1))) \vee (\forall x_1(p_2(x_1)) \Leftrightarrow p_4)$$

La creazione della FBE porta alla generazione di un booleanBinding per ogni sottoformula quantificata:

$$(b_1 \wedge b_2) \vee (b_3 \Leftrightarrow p_4)$$

La mappa bindingFormulas contiene le seguenti coppie:

$$b_1 \rightarrow \forall x_1, x_2((p_1(x_1) \vee p_2(x_1)) \wedge p_2(f_1(x_2)))$$

$$b_2 \rightarrow \forall x_1(\neg p_3(x_1) \vee p_1(x_1))$$

$$b_3 \rightarrow \forall x_1(p_2(x_1))$$

La formula ottenuta è troppo piccola per poter applicare il namig quindi si procede direttamente con la trasformazione in NNF:

$$(b_1 \wedge b_2) \vee ((\neg b_3 \vee p_4) \wedge (b_3 \vee \neg p_4))$$

Durante il processo di NNF il booleanBinding b_3 è stato negato e quindi va aggiunto alla mappa bindingFormulas:

$$\neg b_3 \rightarrow \exists x_1(\neg p_2(x_1))$$

A questo punto vengono trasformate in NNF e Skolemizzate le formule associate ai booleanBinding, vengono poi creati i literalBindings e le SatClausole delle formule interne. Il booleanBinding b_1 è associato ad una formula CB quindi viene distribuito il quantificatore universale sull'and e creati due literalBindings. La skolemizzazione della formula associata a $\neg b_3$ porta alla formula::

$$\neg b_3 \rightarrow \neg p_2(sk_1)$$

Vengono create così le mappe booleanBindingToLiteral e la sua inversa literalToBooleanBindings:

booleanBindingToLiteral	literalToBooleanBindings
$b_1 \rightarrow \{b_4(x_1), b_5(f_1(x_1))\}$	$b_4(x_1) \rightarrow b_1$
$b_2 \rightarrow \{b_6(x_1)\}$	$b_5(f_1(x_1)) \rightarrow b_1$
$b_3 \rightarrow \{b_7(x_1)\}$	$b_6(x_1) \rightarrow b_2$
$\neg b_3 \rightarrow \{b_8(sk_1)\}$	$b_7(x_1) \rightarrow b_3$
	$b_8(sk_1) \rightarrow \neg b_3$

Le formule associate ai literalBindings vengono clausificate:

- $\forall x_1, x_2((p_1(x_1) \vee p_2(x_1))) \rightarrow \{\{(p_1(x_1), p_2(x_1))\}\}$
- $\forall x_1, x_2(p_2(f_1(x_2))) \rightarrow \{\{p_2(f_1(x_2))\}\}$
- $\forall x_1(\neg p_3(x_1) \vee p_1(x_1)) \rightarrow \{\{\neg p_3(x_1), p_1(x_1)\}\}$
- $\forall x_1(p_2(x_1)) \rightarrow \{\{p_2(x_1)\}\}$
- $\neg p_2(sk_1) \rightarrow \{\{\neg p_2(sk_1)\}\}$

E successivamente SatClausificate e associate ai literalBindings:

- $b_4(x_1) \rightarrow \{\{s_1, s_2\}\}$
- $b_5(f_1(x_1)) \rightarrow \{\{s_2\}\}$
- $b_6(x_1) \rightarrow \{\{\neg s_3, s_1\}\}$
- $b_7(x_1) \rightarrow \{\{s_2\}\}$
- $b_8(sk_1) \rightarrow \{\{\neg s_2\}\}$

Gli ultimi due step sono la clausificazione della FBE:

$$\{\{b_1, \neg b_3, p_4\}, \{b_2, \neg b_3, p_4\}, \{b_1, b_3, \neg p_4\}, \{b_2, b_3, \neg p_4\}\}$$

E la SatClausificazione tramite sat2Fo:

$$\{\{s_1, \neg s_2, s_3\}, \{s_4, \neg s_2, s_3\}, \{s_1, s_2, \neg s_3\}, \{s_4, s_2, \neg s_3\}\}$$

Che crea internamente una bi-mappa che associa ogni satletterale ad un letterale:

- $s_1 \leftrightarrow b_1$
- $s_2 \leftrightarrow \neg b_3$
- $s_3 \leftrightarrow p_4$
- $s_4 \leftrightarrow b_2$

4.2 Procedura di Decisione

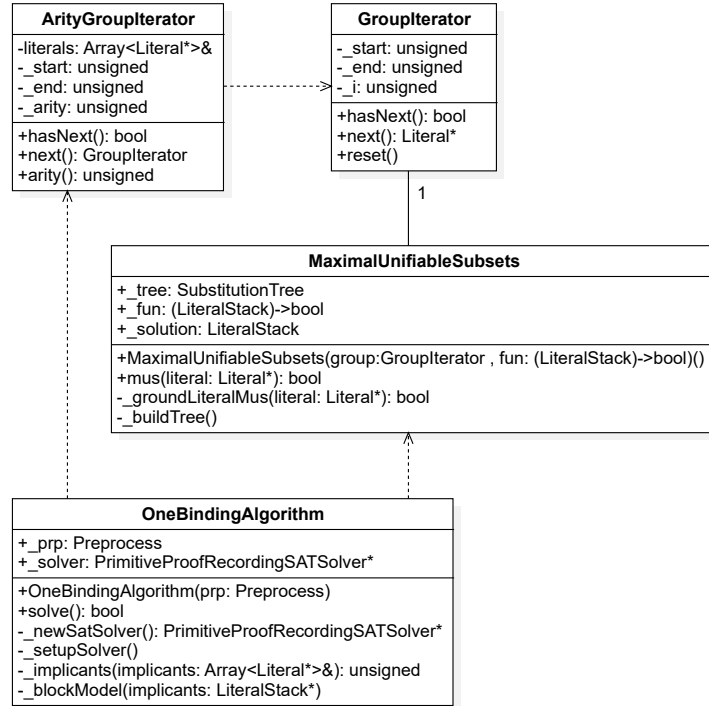


Figura 4.2: Struttura dell'algoritmo di decisione

In questa sezione verrà descritta l'implementazione dell'algoritmo di decisione 2 per frammenti Binding descritto nel capitolo 2. L'algoritmo è composto da tre parti principali: la ricerca degli implicanti, la ricerca di tutti i sottoinsiemi unificabili e la ricerca di un assegnamento proposizionale che soddisfi la congiunzione della conversione booleana dei sottoinsiemi unificabili. Da questo momento si assuma di avere una formula preprocessata con tutte le strutture ausiliarie come descritto nella sezione precedente.

La ricerca degli implicanti è la parte più facile da implementare (sat esterna). Data la FBE SatClausificata è sufficiente utilizzare il satSolver integrato in Vampire ed estrapolarne una assegnazione. Dopo aver ottenuto l'insieme degli implicanti proposizionali se la sua relativa formula del primo ordine è insoddisfacibile allora è sufficiente creare una clausola bloccante e cercare un nuovo assegnamento. Se non sono disponibili nuovi assegnamenti allora la formula originale è insoddisfacibile.

La ricerca di tutti i sottoinsiemi unificabili è senza dubbio la parte più complessa dell'algoritmo. L'approccio utilizzato nell'algoritmo 2 è troppo astratto e non utilizzabile nella pratica. Anche il solo problema di iterare su tutti i sottoinsiemi di un insieme è un problema non triviale. Vanno quindi necessariamente fatti

dei tagli nello spazio di ricerca. La prima osservazione che si può fare è che se un insieme di letterali è unificabile allora i letterali hanno tutti la stessa arità. È quindi possibile ordinare l'insieme di implicanti in base all'arietà e ricercare per ogni 'Gruppo di Arità' tutti i sottoinsiemi unificabili. Già in questo modo si riduce notevolmente lo spazio di ricerca eliminando tutti quei sottoinsiemi composti da letterali di arità diversa. La seconda osservazione è che dati due sottoinsiemi $U' \subseteq U$ se la congiunzione della conversione booleana dei letterali di U è soddisfacibile allora lo sarà anche quella di U' . Questo riduce ulteriormente lo spazio di ricerca ai soli sottoinsiemi massimali unificabili. Sfortunatamente la ricerca di tutti i sottoinsiemi massimali unificabili (Maximal Unifiable Subsets / MUS) è un problema NP-Completo così come il suo problema complementare cioè il problema di ricercare tutti i sottoinsiemi minimali non unificabili (minimal non unifiable subsets / mnus). Per questo motivo è stato creato un algoritmo euristico meno restrittivo che itera almeno su tutti i sottoinsiemi massimali non escludendo però la possibilità di trovare anche qualche sottoinsieme non massimale.

Dopo aver ottenuto un insieme di τ -Binding unificabili l'algoritmo procede con la ricerca di un assegnamento proposizionale che soddisfi la congiunzione della conversione booleana dei sottoinsiemi unificabili (sat interna). Anche in questo caso il problema è molto semplice. Ogni τ -Binding è rappresentato da un bindingLiteral creato nella fase di preprocessing e ogni bindingLiteral è associato ad un insieme di satClausole che rappresentano la conversione booleana citata sopra. Grazie a questa indicizzazione è possibile utilizzare il satSolver integrato per verificare la soddisfacibilità.

Maximal Unifiable Subsets

Per la ricerca dei mus è stato implementato un algoritmo ricorsivo che in modo incrementale costruisce un sottoinsieme di letterali unificabile. L'algoritmo sfrutta un SubstitutionTree per la ricerca degli unificatori e una mappa S che rappresenta la funzione caratteristica dell'insieme soluzione. In particolare per ogni letterale x se $S[x] = 1$ allora fa parte della soluzione, se $S[x] = 0$ allora non fa parte della soluzione e infine se $S[x] = -1$ allora vuol dire che non fa parte della soluzione e deve essere escluso dalle ricerche future. Prima di iniziare la ricerca va impostato l'ambiente in modo tale che il SubstitutionTree contenga tutti i letterali del gruppo di arità corrente e S mappi tutti i letterali a 0. Viene fornita anche una funzione *fun* che prende in input l'insieme soluzione e restituisce un booleano. La funzione 6 è la funzione che inizia la catena di chiamate ricorsive.

Algorithm 6: Maximal Unifiable Subsets

Firma: $\text{mus}(\text{literal})$ **Input:** literal un puntatore ad un letterale**Output:** \top o \perp **GlobalData:** S una mappa da letterali a interi

```
1 if  $S[\text{literal}] \neq 0$  then
  | return  $\top$ ;
  end
2 if  $\text{literal}$  is ground then
  | return  $\text{groundLiteralMus}(\text{literal})$ ;
  end
 $S[\text{literal}] = 1$ ;
 $\text{res} := \text{mus}(\text{literal}, \emptyset)$ ;
 $S[\text{literal}] = -1$ ;
return  $\text{res}$ ;
```

Inizialmente verifica se il letterale è già stato esplorato e in quel caso restituisce \top . Se il letterale è ground allora chiama la funzione 8 che è un'ottimizzazione pensata per semplificare la ricerca con letterali ground. Se il letterale non è ground allora si inizia la vera e propria ricerca dei mus. Viene impostato il valore del letterale nella mappa S ad 1 in modo tale che faccia parte della soluzione e chiama la funzione 7 che prende in input il letterale e un insieme di letterali.

Algorithm 7: Maximal Unifiable Subsets

Firma: $\text{mus}(\text{literal}, FtoFree)$

Input: literal un puntatore ad un letterale, $FtoFree$ un puntatore ad una lista di letterali

Output: \top o \perp

GlobalData: **S** una mappa da letterali a interi, **fun** una funzione da lista di letterali a bool, **tree** un SubstitutionTree

$isMax := \top$;

$uIt = \text{tree.getUnifications}(\text{query} : \text{literal}, \text{retrieveSubstitutions} : \text{true})$;

$toFree := \emptyset$;

while $uIt.hasNext()$ **do**

$(u, \sigma) := uIt.next()$;

if $S[u] = 0$ **then**

$S[u] = 1$;

$l := \text{literal}^\sigma$;

if $l = \text{literal}$ **then**

$u' := u^\sigma$;

if $u' = u$ **then**

$FtoFree := FtoFree \cup \{u\}$;

end

else

$toFree := toFree \cup \{u\}$;

end

end

else

$isMax = \perp$;

if $\neg \text{mus}(l, toFree)$ **then**

return \perp ;

end

$S[u] = -1$;

$toFree := toFree \cup \{u\}$;

end

end

end

if $isMax$ **then**

if $\neg \text{fun}(\{x \mid S[x] = 1\})$ **then**

return \perp ;

end

end

while $toFree \neq \emptyset$ **do**

$S[toFree.pop()] = 0$;

end

return \top ;

La funzione comincia inizializzando la variabile *isMax* a \top che rappresenta il fatto che il sottoinsieme è massimale. Se non vengono effettuate chiamate ricorsive allora *isMax* non viene modificato e viene chiamata la funzione *fun* sull'insieme soluzione. Successivamente viene chiesto al SubstitutionTree di restituire un iteratore su tutti i letterali unificabili con il letterale in input. Viene inizializzata una lista *toFree* che conterrà tutti gli elementi che verranno bloccati su questo livello dell'albero delle chiamate ricorsive.

Per capire meglio questo aspetto dell'algoritmo si consideri un insieme di letterali $\{l_1, \dots, l_n\}$. Un modo di ottenere tutti i mus di questo insieme, che è anche il modo che è stato implementato, è quello di cercare tutti i mus che contengono l_1 , tutti i mus che contengono l_2 e così via. Si supponga di aver già trovato tutti i mus che contengono l_1 e di voler cercare tutti i mus che contengono l_2 . Se l'algoritmo rileva che l_2 è unificabile con l_1 tramite la sostituzione σ , dovrebbe inserire l_1 nella soluzione e cercare tutti i mus che contengono l_2^σ e così via. Ma si può notare che mus di questo tipo sono già stati esplorati quando si cercavano i mus che contenevano l_1 . Per questo motivo in modo da evitare di ripetere del lavoro già svolto, alla fine della ricerca dei mus che contengono l_1 , il letterale viene bloccato ($S[l_1] = -1$) e viene aggiunto ad una lista *toFree*. In generale per ogni l_x vengono cercati tutti i mus che contengono l_x escludendo dalla ricerca i letterali l_y con $y < x$. Una volta arrivati ad l_n si liberano ($S[l_{(\dots)}] = 0$) tutti i letterali bloccati in *toFree*.

Tornando alla descrizione dell'algoritmo, dopo aver inizializzato la lista *toFree* si itera su tutti i letterali che unificano con il letterale in input *literal*. Per ogni letterale u se è già contenuto nella soluzione, o è stato bloccato, si ignora, altrimenti viene aggiunto alla soluzione. Si calcola il letterale $l = literal^\sigma$ ottenuto applicando la sostituzione σ al letterale *literal*. Se il letterale l è uguale a *literal*, cioè la sostituzione non ha apportato nessun cambiamento, allora si evita di effettuare una chiamata ricorsiva su l in quanto è possibile utilizzare lo stesso iteratore di *literal*. Se anche u^σ è uguale a u allora viene aggiunto alla lista *FtoFree*, che sarebbe la lista *toFree* del livello superiore in modo tale da essere rimosso dalla soluzione solo alla fine dell'esecuzione del livello superiore (questo perchè u e *literal* hanno gli stessi termini quindi tutti i mus che contengono u contengono anche *literal*). In caso contrario viene aggiunto alla lista *toFree*.

Se il letterale l è diverso da *literal* non è detto che la soluzione corrente sia massimale, quindi si imposta *isMax* a \perp e viene effettuata una chiamata ricorsiva dando come parametri l e la lista *toFree*. Nel caso la chiamata ricorsiva restituisca \perp allora la funzione propaga il risultato negativo restituendo \perp . Dopo la chiamata ricorsiva il letterale u viene rimosso dalla soluzione e bloccato per questo livello della ricorsione. Viene poi aggiunto alla lista *toFree* per essere sbloccato alla fine dell'esecuzione del livello corrente.

Alla fine dell'iterazione sui letterali unificabili se $isMax$ è \top allora si compone la soluzione e viene chiamata la funzione fun . Se fun restituisce \perp allora si restituisce \perp . Altrimenti si liberano i letterali del livello corrente e si restituisce \top .

Algorithm 8: Maximal Unifiable Subsets Ground

Firma: $groundMus(literal)$

Input: $literal$ un puntatore ad un letterale ground

Output: \top o \perp

GlobalData: **S** una mappa da letterali a interi, **fun** una funzione da lista di letterali a bool, **tree** un SubstitutionTree

if $S[literal] \neq 0$ **then**

return \top ;

end

$uIt = tree.getUnifications(query : literal, retrieveSubstitutions : true);$

$solution := \emptyset;$

while $uIt.hasNext()$ **do**

$(u, \sigma) := uIt.next();$

if $S[u] = 0$ **then**

if u is ground **then**

$S[u] = -1;$

end

$solution := solution \cup \{u\};$

end

end

return $fun(solution);$

La funzione 8 è un'ottimizzazione della funzione 7 per letterali ground. Si consideri un letterale ground g . Per qualunque sostituzione di variabili σ il letterale g^σ sarà sempre uguale a g . Quindi per qualunque letterale u se $u^\sigma = g^\sigma$ allora $u^\sigma = g$. Ciò significa che l'unico mus di g è proprio l'insieme di tutti i letterali che unificano con g .

Procedura di decisione

Algorithm 9: Algoritmo di decisione

Firma: solve(*prp*)

Input: *prp* il problema pre-processato

Output: \top o \perp

satSolver := *newSatSolver*();

satSolver.addClauses(*prp.clauses*);

while *satSolver.solve*() = *SATISFIABLE* **do**

res := \top ;

implicants := *getImplicants*(*satSolver*, *prp*);

implicants := *sortImplicants*(*implicants*);

if *implicants* contains only ground Literals **then**

return \top ;

end

agIt := *ArityGroupIterator*(*implicants*);

while *res* And *agIt.hasNext*() **do**

maximalUnifiableSubsets := *SetupMus*(*group*, *internalSat*);

foreach *lit* \in *group* **do**

if \neg *maximalUnifiableSubsets.mus*(*lit*) **then**

res := \perp ;

blockModel(*maximalUnifiableSubsets.getSolution*());

Break;

end

end

if *res* = \top **then**

return \top ;

end

end

end

return \perp ;

Dato il problema preprocessato l'algoritmo comincia impostando il *satSolver* con le *satClauses* ottenute nella fase di preprocessing. Se la formula è soddisfacibile allora si recupera l'insieme degli implicants tramite la funzione *getImplicants* 10.

Algorithm 10: getImplicants

Firma: getImplicants(solver, prp)**Input:** *solver* un sat solver, *prp* il problema pre-processato**Output:** Una lista letterali*implicants* := \emptyset ;**foreach** $l \in prp.literals()$ **do** *satL* := *prp.toSat*(*l*); **if** *solver.trueInAssignment*(*satL*) **then** **if** *prp.isBooleanBinding*(*l*) **then** *implicants* := *implicants* \cup *prp.getLiteralBindings*(*l*); **end** **else** *implicants* := *implicants* \cup {*l*}; **end** **end****end****return** *implicants*;

Per ogni letterale del problema viene recuperato il corrispondente satLetterale. Se il satLetterale è soddisfatto dall'assegnamento allora se il letterale originale non è un booleanBinding viene aggiunto all'insieme di impicanti, altrimenti vengono aggiunti tutti i literalBinding associati al booleanBinding.

Dopo aver ottenuto l'insieme di impicanti, l'insieme viene ordinato in base all'arità dei letterali. La funzione sortImplicants può essere estesa aggiungendo varie euristiche. La prima euristica che è stata implementata è quella di spingere i letterali ground all'inizio di ogni gruppo di arità in modo da utilizzare l'algoritmo 8 per ridurre il numero di chiamate ricorsive che verrebbero fatte dall'algoritmo 7. La seconda euristica è quella di ordinare i letterali in base ai sottotermini in modo da avere vicino sequenze di letterali che hanno stessi termini per sfruttare l'ottimizzazione vista nell'algoritmo 7.

Se l'insieme di impicanti contiene solo letterali ground (che non sono literalBindings) allora la formula è soddisfacibile perchè l'assegnamento per la formula esterna è valido anche per le formule interne e l'algoritmo termina restituendo \top .

Altrimenti per ogni gruppo di arità si imposta l'ambiente per la ricerca dei mus e viene chiamata la funzione mus 6 per ogni letterale del gruppo. Se una di queste chiamate restituisce \perp allora la formula FO corrispondente all'assegnamento booleano trovato è insoddisfacibile e si procede con la ricerca di un nuovo assegnamento. Se tutte le chiamate restituiscono \top allora la formula è soddisfacibile

e l'algoritmo termina restituendo \top . Se non sono disponibili nuovi assegnamenti allora la formula è insoddisfacibile e l'algoritmo termina restituendo \perp .

Algorithm 11: Sat interna

Firma: internalSat(literals)
Input: *literals* una lista di letterali
Output: \top o \perp
if *literals.length* = 1 **And** *getSatClauses(literals.top()).length* = 1 **then**
 | **return** \top ;
end
satSolver := newSatSolver();
foreach *l* \in *literals* **do**
 | *satSolver.addClause*(*getSatClauses*(*l*));
end
return *satSolver.solve*() = SATISFIABLE;

La funzione internalSat viene chiamata ogni volta che la funzione 7 trova un nuovo mus. Se il mus è composto da un solo letterale e la lista di satClausole associata è composta da una sola clausola allora la formula non può entrare in contraddizione, di conseguenza è soddisfacibile e la funzione restituisce \top , evitando di impostare il satSolver. In caso contrario viene impostato il satSolver con le clausole associate ai literalBindings dalla mappa satClauses e viene chiamato il metodo solve. La funzione restituisce \top se il satSolver restituisce SATISFIABLE altrimenti \perp .

4.3 Algoritmo di Classificazione

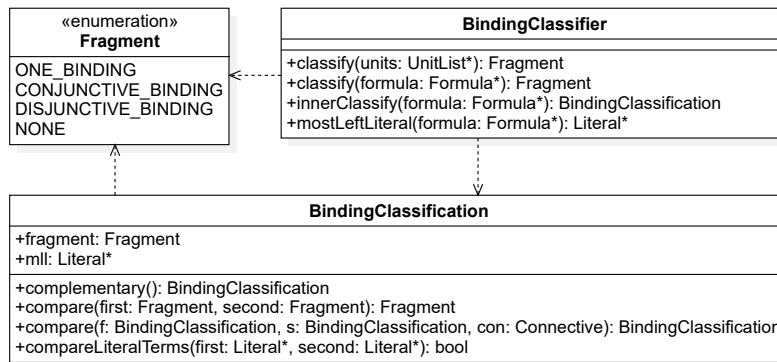


Figura 4.3: Classificatore

La preconditione più importante per la correttezza dell'algoritmo di decisione è che la formula faccia parte del frammento $\forall 1B$. Per questo motivo è stato

creato un classificatore in grado di stabilire se una formula è risolvibile o no dalla procedura. L'algoritmo non fa altro che verificare la forma sintattica della formula e capisce a quale grammatica della sezione 2.1 appartiene. Per questo scopo sono state create due funzioni delle Classificatore Esterno (Algoritmo 12) e Classificatore Interno (Algoritmo 14). La prima verifica la parte della formula senza quantificatori mentre la seconda verifica la parte interna ai quantificatori e confronta i termini dei letterali. Entrambi gli algoritmi hanno una struttura di visita dell'albero sintattico in postOrder e hanno una complessità lineare rispetto alla dimensione della formula.

Algorithm 12: Classificatore esterno

Firma: $\text{classify}(\varphi)$ **Input:** φ Una formula rettificata

Output: Un elemento dell'enumerazione Fragment

```
switch  $\varphi$  do
  case Literal do
    | return ONE_BINDING;
  end
  case  $A[\wedge, \vee]B$  do
    | return compare(classify( $A$ ), classify( $B$ ));
  end
  case  $\neg A$  do
    | return classify( $A$ ).complementary();
  end
  case  $[\forall, \exists]A$  do
    |  $sub := \varphi$ ;
    |  $connective :=$  connective of  $\varphi$ ;
    | repeat
      |  $sub :=$  subformula of  $sub$ ;
      |  $connective :=$  connective of  $sub$ ;
    | until  $connective \notin \{\forall, \exists\}$ ;
    | ( $fragment, \_$ ) := innerClassify( $sub$ );
    | return  $fragment$ ;
  end
  case  $A \Leftrightarrow B$  do
    | return compare(classify( $A \Rightarrow B$ ), classify( $B \Rightarrow A$ ));
  end
  case  $A \oplus B$  do
    | return classify( $A \Leftrightarrow B$ ).complementary();
  end
  case  $A \Rightarrow B$  do
    | return compare(classify( $\neg A$ ), classify( $B$ ));
  end
end
```

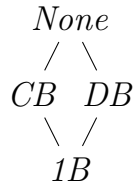
Algorithm 13: Compare esterno

Firma: $\text{compare}(A, B)$ **Input:** A, B due elementi dell'enumerazione

Fragment

Output: Un elemento dell'enumerazione Fragment**if** $A = B$ **then**| **return** A ;**end****if** $\text{One_Binding} \notin \{A, B\}$ **then**| **return** None ;**end****return** $\max(A, B)$;

Il classificatore esterno si appoggia ad una funzione ausiliaria chiamata *compare* che prende in input due elementi dell'enumerazione Fragment e restituisce il frammento risultante dalla combinazione booleana (\wedge, \vee) dei due frammenti. La combinazione di due $1B$ è sempre un $1B$ mentre la combinazione di un $1B$ con un CB o DB è sempre un CB o DB . Infine la combinazione di un CB con un DB fa parte del frammento Boolean Binding che però in questa sezione verrà chiamato *None*. Per la comparazione è stato creato un ordinamento dei frammenti che segue una struttura a rombo:



Dove $1B$ è il minimo e None è il massimo. Il risultato è un reticolo e la funzione *compare* restituisce l'estremo superiore dei due frammenti. La funzione *complementary* restituisce il frammento della negazione di una formula di un determinato frammento. In particolare il complementare di un $1B$ è $1B$ mentre il complementare di un CB è DB e viceversa.

Algorithm 14: Classificatore interno

Firma: $\text{innerClassify}(\varphi)$ **Input:** φ Una formula rettificata

Output: Una coppia (Fragment, Literal)

```
switch  $\varphi$  do
| case Literal  $l$  do
|   return (ONE_BINDING,  $l$ );
| end
| case  $A[\wedge, \vee]B$  do
|   return
|      $\text{innerCompare}(\text{innerClassify}(A), \text{innerClassify}(B), \text{connective of } \varphi)$ ;
| end
| case  $\neg A$  do
|   return  $\text{innerClassify}(A).\text{complementary}()$ ;
| end
| case  $A[\Rightarrow, \Leftrightarrow, \oplus]B$  do
|   return
|      $\text{innerCompare}(\text{innerClassify}(A), \text{innerClassify}(B), \text{connective of } \varphi)$ ;
| end
| else
|   return (None, null);
| end
end
```

La struttura del classificatore interno è molto simile a quella del classificatore esterno, mentre il comparatore interno è leggermente più complesso. Il caso base è quando la formula è un singolo letterale che è sempre un $1B$. La visita in postOrder restituisce una coppia (Fragment, Literal) che rappresenta il frammento a cui appartiene la formula e un letterale di rappresentanza della formula in questo caso il letterale più a sinistra. Il letterale serve a mantenere una reference alla lista di termini delle formule del frammento $1B$.

Algorithm 15: Compare interno

Firma: $\text{innerCompare}(A, B, \text{con})$ **Input:** A, B due coppie (Fragment, Literal), con un connettivo

Output: Una coppia (Fragment, Literal)

```
switch  $A.\text{first}, B.\text{first}, \text{con}$  do
  case  $\text{One\_Binding}, \text{One\_Binding}, \_$  do
    if  $A.\text{second}$  has same terms of  $B.\text{second}$  then
      return  $A$ ;
    end
    else if  $\text{conn} = \wedge$  then
      return  $(\text{Conjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
    end
    else if  $\text{conn} = \vee$  then
      return  $(\text{Disjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
    end
  end
  case  $[\text{One\_Binding}, \text{Conjunctive\_Binding} \mid \text{Conjunctive\_Binding}, \text{One\_Binding}], \wedge$  do
    return  $(\text{Conjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
  end
  case  $[\text{One\_Binding}, \text{Disjunctive\_Binding} \mid \text{Disjunctive\_Binding}, \text{One\_Binding}], \vee$  do
    return  $(\text{Disjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
  end
  case  $\text{Conjunctive\_Binding}, \text{Conjunctive\_Binding}, \wedge$  do
    return  $(\text{Conjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
  end
  case  $\text{Disjunctive\_Binding}, \text{Disjunctive\_Binding}, \vee$  do
    return  $(\text{Disjunctive\_Binding}, \text{null})$ ;
  end
end
return  $(\text{None}, \text{null})$ ;
```

La combinazione booleana di due frammenti $1B$ (all'interno di un quantificatore) può portare a tre diversi risultati. Se i termini dei letterali di rappresentanza sono uguali allora la combinazione è ancora un $1B$ altrimenti la combinazione è un CB se il connettivo è \wedge e un DB se il connettivo è \vee . Il termine *null* viene usato come sostituto del letterale di rappresentanza in formule del frammento CB e DB in quanto sono una combinazione di più $1B$ e non hanno un letterale di rappresentanza. Due frammenti CB rimangono CB solo se il loro connettivo è \wedge . La combinazione di un $1B$ con un CB è un CB se il connet-

tivo è \wedge . Stesso discorso per i *DB* e il connettivo \vee . In tutti gli altri casi la combinazione è *None*. Nell'algoritmo 15 sono stati omessi i casi con connettivi $\Rightarrow, \Leftrightarrow, \oplus$ in quanto non sono riconducibili a formule composte da \wedge e \vee come è stato fatto ad esempio nell'algoritmo 12. Con la funzione `complementary` applicata ad una coppia: `(Fragment, Literal).complementary()` si intende la coppia `(Fragment.complementary(), Literal)`.

Capitolo 5

Analisi Sperimentale

5.1 La libreria TPTP

5.2 Analisi dei risultati

5.3 Ottimizzazioni

5.4 Conclusioni e Possibili Sviluppi futuri

Bibliografia

- [1] vampire website. <https://vprover.github.io/>.
- [2] Simone Bova and Fabio Mogavero. Herbrand property, finite quasi-herbrand models, and a chandra-merlin theorem for quantified conjunctive queries. In *2017 32nd Annual ACM/IEEE Symposium on Logic in Computer Science (LICS)*, pages 1–12, 2017.
- [3] M. Davis. *Il calcolatore universale. Da Leibniz a Turing*. Biblioteca scientifica. Adelphi, 2003.
- [4] Krystof Hoder and Andrei Voronkov. Comparing unification algorithms in first-order theorem proving. pages 435–443, 09 2009.
- [5] D.R. Hofstadter. *Gödel, Escher, Bach: un’eterna ghirlanda brillante ; una fuga metaforica su menti e macchine nello spirito di Lewis Carroll*. Biblioteca scientifica / Adelphi. Adelphi, 2009.
- [6] Laura Kovács and Andrei Voronkov. First-order theorem proving and vampire. In Natasha Sharygina and Helmut Veith, editors, *Computer Aided Verification*, pages 1–35, Berlin, Heidelberg, 2013. Springer Berlin Heidelberg.
- [7] Fabio Mogavero and Giuseppe Perelli. Binding Forms in First-Order Logic. In Stephan Kreutzer, editor, *24th EACSL Annual Conference on Computer Science Logic (CSL 2015)*, volume 41 of *Leibniz International Proceedings in Informatics (LIPIcs)*, pages 648–665, Dagstuhl, Germany, 2015. Schloss Dagstuhl – Leibniz-Zentrum für Informatik.
- [8] Nonnengart, Andreas and Rock, Georg and Weidenbach, Christoph. On Generating Small Clause Normal Forms. 2000.
- [9] Alexandre Riazanov and Andrei Voronkov. The design and implementation of vampire. *AI Commun.*, 15:91–110, 01 2002.
- [10] G. Sutcliffe. The Logic Languages of the TPTP World. *Logic Journal of the IGPL*, 2022.
- [11] Dirk van Dalen. *Logic and Structure*. Universitext. Springer London, 2012.