

Résumé de LINFO1104

compilation du 21 avril 2023

Thomas Debelle

Table des matières

1	Int r 1.1	ntroduction 4 .1 Les Paradigmes				
2	Les	différents Paradigmes 5				
	2.1	Functional Programming				
3	Pro	ogrammation symbolique				
	3.1	Listes				
		3.1.1 Définition formelle				
	3.2	Pattern matching				
	3.3	Introduction au langage Kernel				
	3.4	Les arbres				
		3.4.1 Ordered Binary tree				
	3.5	Tuples et Records				
	0.0	3.5.1 Tuples				
		3.5.2 Similitude Tuples et liste				
		3.5.3 Les Records				
		3.5.4 Résumé				
	3.6	Sémantique Formelle				
	5.0	3.6.1 Les environnements				
		3.6.2 Sémantique				
		3.6.3 Sémantique opérationnelle				
		3.6.4 Résumé				
	97	Rappel procédure sémantique				
	3.7	Rapper procedure semantique				
4	Pro	grammation d'ordre supérieur 15				
5	Lan	nbda Calcul				
	5.1	Introduction				
		5.1.1 Fonctionnement				
		5.1.2 Syntaxe				
		5.1.3 En Oz				
		5.1.4 Sémantique des expressions lambdas				
	5.2	Types de données				
		5.2.1 Nombres				
		5.2.2 Opérations				
		5.2.3 Opération logique				
		5.2.4 Fonctions récursives				
		5.2.5 Théorème de Church-Rosser				
		5.2.6 Le lambda calcul et les langages de programmation				
		5.2.7 Astuces pour le Lambda Calcul				
		5.2.8 Variation et extension				

6	État	t mutable et abstraction des données	2			
	6.1	Motivation	2			
	6.2	État explicite	2			
		6.2.1 Exemple	2			
	6.3	Sémantique de cellules	23			
		6.3.1 Programmation impérative	23			
	6.4	Nécessité de l'état mutable	2^{2}			
		6.4.1 Comparaison	2^{2}			
	6.5	Abstraction des données	2^{2}			
		6.5.1 Encapsulation	2^{2}			
		6.5.2 Les 2 types	2			
	6.6	Le type de données abstraites	2			
		6.6.1 Encapsulation	2			
		6.6.2 Remarque	20			
	6.7	Les objets	2			
		6.7.1 Remarque	20			
	6.8	Les 4 types d'abstraction de données	20			
		6.8.1 Functional Objects	2'			
		6.8.2 Stateful ADT	2'			
	6.9	Remarques supplémentaires	28			
	6.10	Conclusion	28			
7	Les exceptions					
	7.1	Fonctionnement	29			
		7.1.1 En Oz	2			
		7.1.2 En Java	30			
		7.1.3 Utilisation correcte	3			
8	Programmation simultanée					
-	8.1	Les bases	3			
	8.2	Deterministic dataflow	3			
	8.3	Threads	3			
9	Con	seils pour la syntaxe d'Oz	34			

Préface

Bonjour à toi!

Cette synthèse recueille toutes les informations importantes données au cours, pendant les séances de tp et est amélioré grâce au note du Syllabus. Elle ne remplace pas le cours donc écoutez bien les conseils et potentielles astuces que les professeurs peuvent vous donner. Notre synthèse est plus une aide qui on l'espère vous sera à toutes et tous utiles.

Elle a été réalisée par toutes les personnes que tu vois mentionné. Si jamais cette synthèse a une faute, manque de précision, typo ou n'est pas à jour par rapport à la matière actuelle ou bien que tu veux simplement contribuer en y apportant ta connaissance? Rien de plus simple! Améliore la en te rendant ici où tu trouveras toutes les infos pour mettre ce document à jour. (en plus tu auras ton nom en gros ici et sur la page du github)

Nous espérons que cette synthèse te sera utile d'une quelconque manière! Bonne lecture et bonne étude.

Introduction

1.1 Les Paradigmes

Une paradigme, est une façon d'approcher et apporter une solution à un problème. De ce fait, chaque langage de programmation utilise 1 voir 2 paradigmes. Ce cours couvrira 5 paradigmes cruciaux qui sont :

- 1. "Functionnal Programming"
- 2. "Object Oriented Programming"
- 3. "Functional DataFlow Programming"
- 4. "Actor DataFlow Programming or Multi-Agent"
- 5. "Active Objects"

Et pour découvrir ces paradigmes, nous utiliserons les langages de programmations "Oz" qui est un langage de recherche multi paradigme ainsi que "Erlang" à la fin du cours.

Les différents Paradigmes

2.1 Functional Programming

Avec ce paradigme, on impose qu'une variable peut être nommé qu'une seule fois! Donc : X=10 mais on ne peut pas plus loin dire X=9. X est déjà attribué. On peut penser que cela risque d'être handicapant alors qu'en réalité, cela rend notre code plus simple à débuguer. De plus, nombreux sont les langages et microservices utilisés qui implémentent la programmation fonctionnelle. Formellement, quand on déclare une variable et qu'on l'assigne à une valeur ceci se passe.

Une chose importante à noter est que cette façon de programmer peut être réalisé dans n'importe quel langage de programmation. On peut également redéclarer un identificateur. C'est-à-dire écrire "X=42" et plus loin en ayant redéclarer une variable "X=11" car ces deux déclarations pointent à deux éléments totalement différents dans la mémoire et ont des scopes différents.



Figure 2.1 – Déclaration d'une variable

Un "Scope" ou portée est une propriété centrale en programmation. En effet, c'est le scope qui nous

permet d'avoir différente valeur pour des variables qui ont le même nom. Naturellement, elle ne représente pas la même chose car elle diffère de leur scope. On peut déterminer le scope d'une variable sans même exécuter le code. Il nous suffit d'analyser le code qui comprend un "lexical scoping" ou un "static scoping".

FIGURE 2.2 – Exemple de code avec des scope différents

Programmation symbolique

3.1 Listes

On dit d'une liste est **récursive** si elle se définit par elle-même. C'est-à-dire elle fait appel à elle-même. On utilise la récursion pour les calculs et pour stocker des données. Une liste est soit vide ou soit une pair d'une valeur suivi par une autre liste.

3.1.1 Définition formelle

En utilisant la notation **Extended Backus-Naur Form** ou EBNF pour les intimes, on écrit une liste comme : <List T>:= nil |T'|'<List T>. Une chose importante à noter est le deuxième "ou" qui s'écrit comme '|' signifiant qu'il n'appartient pas à la définition de List T mais plutôt à l'ensemble T'|' <List T>. Si on lit ceci, on dirait "Une list d'élément représentant T correspond à un élément vide ou un élément représentant T suivi d'une autre Liste d'élément T.

Donc une List d'entier se définit comme : <List <Int> >. Une chose importante à remarquer est que j'ai utilisé le mot "représentation" en effet <Int> n'est pas un entier mais une représentation d'entier.

Pour définir une liste en Oz, on utilise soit la notation [1 2 3] ou $1 \mid 2 \mid 3 \mid$ nil.(il existe d'autre manière semblable qu'on verra plus loin) C'est 2 déclarations reviennent à la même chose en mémoire. Une utilité des listes est leur facilité à être représenté sous forme d'arbre comme montré ci-contre. La head est accessible via list.1 et la tail est obtenu via list.2.



3.2 Pattern matching

fun {Sum L}
case L
of nil then 0
[] H|T then H+{Sum T}
end

Grâce à cette représentation en arbre, il est facile de voir si une liste est bien une liste.

Ci-contre, on voit une fonction classique en Oz qui analyse une liste et détermine si elle est d'une structure correcte. Le [] correspond au cas où l'élément L est une liste avec une Head et une Tail. On appelle cela une Clause et H|T est le pattern de la clause. Le premier cas est définit par of.

3.3 Introduction au langage Kernel

Le langage Kernel est la première partie de la sémantique formelle d'un langage de programmation. Une règle importante est que tout programme écrit en programmation fonctionelle *peut être traduit en langage kernel*. Les grands principes du langage Kernel sont :

- Tous les résultats intermédiaires de calculs sont visibles. Donc on a 1 opération par ligne et la déclaration en locale de toutes les variables.
- Toutes les fonctions deviennent des *procédures anonymes* avec un argument en plus. Cet argument donne le résultat de la fonction.
- Les fonctions dans une fonction sont sortis de leur fonction et on leur donne un nouvel identificateur.

Les résultats de la traduction : Les programmes Kernel sont plus longs mais on voit facilement comment un programme s'exécute et on voit si il est tail-recursive

3.4 Les arbres

Les arbres sont des structures de données extrêmement utiles et utilisées. On peut y stocker des données spécifiques, faire des calculs, ... Les arbres illustrent bien la programmation orienté but. Par le standard EBNF, on définit un arbre comme suit : <tree T> : = leaf | t(T <tree T> ... <tree T>). Donc un arbre est une feuille ou leaf qui est suivie par un ensemble de sous-arbres (Il faut noter que le t(...) est une façon d'écrire un record de label "t" qui est vu au 3.5.3). Les arbres sont forts similaires au liste si ce n'est que les listes n'ont qu'une sous-listes alors qu'un arbre peut avoir plusieurs sous-arbres.

3.4.1 Ordered Binary tree

Un arbre de ce type a 2 particularités :

- Binary: toutes les éléments hors les feuilles possèdes 2 sous-arbres.
- Ordered : pour chaque arbre, la clé à gauche est plus petite que la clé de l'arbre et la clé à droite est plus grande.

Ce type d'arbre est très utile pour; par exemple, effectuer des recherches binaires et permet de facilement et rapidement trouver des données.

Lookup K T

Nous permet de trouver une valeur. Ce programme est plutôt simple et il nous suffit de regarder la clé de l'arbre où on est. Puis on compare avec notre recherche, si on est plus grand, on va à droite sinon à gauche. On répète le processus jusqu'à trouver la clé.

Lookup est très efficace car il s'exécute en log_2n , le pire cas est si l'arbre n'est pas équilibré et il ressemble à une liste. Mais en général, en ayant un nombre suffisant de données, il est très rare d'avoir un arbre non équilibré.

Insert K W T

Il existe 4 possibilités.

- 1. remplace une feuille.
- 2. on remplace un noeud.
- 3. on remplace un sous-arbre à gauche.
- 4. on remplace un sous-arbre à droite.

Le premier cas est le plus simple car on créé simplement un nouvel sous-arbre avec 2 feuilles. Si on remplace un noeud, on change la clé et la valeur du noeud. Pour remplacer un sous-arbre, on garde les mêmes clés et valeur de Y pour le noeud mais on change le sous-arbre à gauche ou à droite en fonction.

Delete K T

Celle-ci est plus compliqué, on a 4 possibilités

- 1. La valeur qu'on veut supprimer n'existe pas
- 2. On supprime une feuille.
- 3. on supprime un sous-arbre à gauche.
- 4. on supprime un sous-arbre à droite.

TODO

3.5 Tuples et Records

3.5.1 Tuples

Un tuple est une manière de stocker des données de différents tuples, l'ordre est important dans un tuple. On doit également donné un nom, un label.

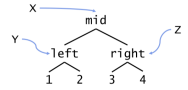
```
X = state(1 b 2)
{Browse {Label X}}
{Browse {Width X}}
```

La première ligne définit un tuple ayant pour *label* "state". La seconde ligne imprime le label du tuple. La dernière affiche sa taille. (c'est donc un entier toujours positif ou 0)

Les champs dans les tuples sont numérotés de 1 $\hat{\mathbf{a}}$ width X. On appelle aussi le champ (field) une "feature". Un tuple possède toutes ces features de manière consécutives.

On peut donc ainsi construire des structures de données plus compliqués comme des arbres :

```
\begin{array}{l} \text{declare} \\ Y = \text{left} \begin{pmatrix} 1 & 2 \end{pmatrix} \ Z = \text{right} \begin{pmatrix} 3 & 4 \end{pmatrix} \\ X = \text{mid} \begin{pmatrix} Y & Z \end{pmatrix} \end{array}
```



Comparaison

Il est très simple de comparer des tuples via "==", il faut simplement comparer leur value à chaque champ. Attention au *loop* causé par les approches naïves.

3.5.2 Similitude Tuples et liste

En effet, une liste qui n'est autre que "H|T" peut facilement être traduit en tuple '|' (H T). Quand on peut déterminer un même élément via différentes manières, on appelle ça du *sucre syntaxique*. Dans le *kernel*, on fait au plus simple donc que des tuples.

```
\begin{array}{l} {\rm List1} \, = \, \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \end{bmatrix} \\ {\rm List2} \, = \, \begin{pmatrix} 1{:}1 & 2{:}(1{:}2 & 2{:}(1{:}3 & 2{:}\operatorname{nil})) \end{pmatrix} \\ {\rm List1} \, = \, {\rm List2} \, \, //{\rm Vrai} \end{array}
```

3.5.3 Les Records

Les "records" sont une **généralisation** des tuples. La différence avec les tuples est que le field peut être n'importe quel valeur et ne doit pas être consécutif. Donc ceux-ci sont des records corrects :

```
X = state(a:1 2:a b:2)

Y = inv(3:a 2:b 1:c)
```

Donc la position d'une valeur et son *field* n'importe plus et on peut déclarer dans le sens qu'on veut. Si on ne nomme pas un *field* dans un *record*, Oz va attribuer un nombre commençant à 1 et qui n'est pas utilisé par un autre champ.

3.5.4 Résumé

- Un atom est un record de width 0.
- Un tuple est un record avec des champs étant numéroté de manière consécutive de 1 à width X. (consécutive, donc on skip pas. pas forcément dans l'ordre dans la déclaration)
- Une liste est réalisée avec des tuples et des (X Y). X étant une donnée et Y étant une sous-liste de données.
- 1 seule structure de donné dans le kernel pour rester simple.

3.6 Sémantique Formelle

3.6.1 Les environnements

Un environnement est une fonction qui passe des *identifieurs* aux variables en mémoire autrement dit : $E_1 = (X \to x, Y \to y)$

Environnement contextuel

Un environnement contextuel d'une fonction contient tous les identificateurs qui sont utilisés dans la fonction mais déclarés en dehors. Donc ce sont des fonctions qui lorsqu'on appelle une variable va pointer en dehors du scope de la fonction.

Stocker une Procédure

Les procédures sont stocker dans la mémoire sous le forme de procédure anonyme symboliser par le "\$".

```
local P Q in
      {Browse 'do something'}
      proc {Q}
      {P}
      end
      {Browse 'another something'}
```

end

Notre "proc Q" sera stocker comme : "q = (proc{\$}{P} end, ${P \to p}$)". On lit donc, la procédure anonyme (\$), fais un appel à P ({P}) et finit (end), son environnement contextuel fait que lorsqu'on appelle "P" on va récupérer la valeur "p" en mémoire (${P \to p}$). Donc on voit que l'environnement contextuel est stocké avec le code de procédure.

On appelle également la valeur d'une procédure une "closure" ou une "lexically scoped closure" car elle ferme les identificateurs libres quand définis.

Donc l'avantage d'un environnement contextuel est d'être sûr qu'on appellera la bonne valeur même si elle est déclaré en dehors de la fonction.

Un identificateur libre est un identificateur utilisé dans une fonction qui est déclaré en dehors de la fonction.

Les arguments d'une procédure **ne sont pas** des identificateurs libres car l'argument défini l'identificateur.

3.6.2 Sémantique

Il est important de comprendre le fonctionnement même d'un programme car si on ne comprend pas comment celui-ci fonctionne, il nous domine. If you do not understand something, then you do not master it – it masters you!

Définition

La sémantique d'un langage de programmation est une explication précise de comment un programme s'exécute. Nous verrons la sémantique pour tous les paradigmes. Il en existe 4 types :

- 1. Sémantique opérationnelle : explique un programme sur base d'exécution sur un PC simplifié appelé la machine abstraite. → Fonctionne pour tous les paradigmes.
- 2. Sémantique axiomatique : explique un programme sur base d'implication. C'est-à-dire que certaines propriétés présentes avant l'exécution, et d'autres seront présentes après. \rightarrow très utilisé pour la programmation orientée objet comme Java.
- 3. Sémantique de notation : explique un programme comme une fonction sur un domaine abstrait. Donc simplifie l'analyse mathématique d'un programme. (utilisé dans Haskell et Scheme)
- 4. Sémantique logique : explique un programme comme étant un modèle logique basé sur des axiomes logiques. Le résultat est une propriété correcte dérivée des axiomes. (cela est implémenté par exemple dans Prologue ou dans la programmation sous contrainte)

3.6.3 Sémantique opérationnelle

Ce type de sémantique à 2 parties majeures :

- Langage Kernel: traduit le programme en langage Kernel.
- Machine abstraite : puis exécute le programme sur la machine abstraite.

1. Langage Kernel complet

Pour définir correctement une sémantique, il faut tout d'abord s'intéresser à son langage Kernel complet. On peut également prouver qu'un programme est correct en analysant son kernel. Par exemple, prenons ce code kernel :

```
 < s > ::= skip \\ | < s >_1 < s >_2 \\ | local < x > in < s > end \\ | < x >_1 =< x >_2 \\ | < x >=< x >> \\ | if < x > then < s >_1 else < s >_2 end \\ | {< x > < y >_1, ..., < y >_n } \\ | case < x > of  then < s >_1 else < s >_2 end \\ | {< x > < y >_1, ..., < y >_n } \\ | case < x > of  then < s >_1 else < s >_2 end \\ | {< x > < y >_1, ..., < y >_n } \\ | case < x > of  then < s >_1 else < s >_2 end \\ | {< x > < y >_1, ..., < y >_n } \\ | {< x >_1 else < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_1 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_1 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_1 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_2 < x >_2 end } \\ | {< x >_1 else <_
```

donc "<s>" contient le programme exécuté, "<v>" est une structure de donné contenant différent type de structure de donné qui sont définis juste en dessous.

2. La machine abstraite

Voici ci-dessous comment s'exécute un programme initialement.

```
local X in
local B in
B=true
if B then X=1 else skip end
end
end

([(local X in
local B in
B=true
if B then X=1 else skip end
end
instruction stack [...]
end, {})],
empty environment
empty memory
```

FIGURE 3.1 – à gauche : programme écrit en Oz à droite : état initiale d'exécution

Au début, l'environnement et la mémoire sont vides. L'état d'exécution est écrit typiquement comme :

$$([(< s>,E)], \sigma)$$

Sur la machine abstraite, on va d'instructions en instructions. C'est-à-dire on descend petit à petit. donc on a pour la suite :

FIGURE 3.2 – à gauche : on descend de 1 cran à droite : on descend encore de 1 cran

On voit que au fur et à mesure qu'on descend, la pile de mémoire et d'environnement s'agrandit. Ensuite on va séparer la composition séquentielle comme suit :

```
([(B=true, {B \rightarrow b, X \rightarrow x}),

(if B then X=1 ([(if B then X=1 else skip end, {B \rightarrow b, X \rightarrow x})],

{b,x}) (b=true, x})
```

FIGURE 3.3 – à gauche : on sépare en deux à droite : on attribue à b la valeur définit à gauche

Une nouvelle instruction va s'ajouter à cause du "then" de notre condition :

```
([(X=1,{B \rightarrow b, X \rightarrow x})], ([],
{b=true, x}) {b=true, x=1})
```

FIGURE 3.4 – à gauche : la nouvelle instruction à droite : les instructions sont vides, c'est fini

3. Définir la machine abstraite

- Pour chaque instructions dans le langage Kernel, on associe sa règle dans la machine abstraite
- Chaque instructions prends un état d'exécution en entrée et sort un état d'exécution en sortie $\rightarrow (ST, \sigma)$.

L'instruction la plus simple est "skip" car il fonctionne comme ($[(skip, E), S_2, ..., S_n], \sigma$) et renvoie ($[S_2, ..., S_n], \sigma$)

Instructions	entrée	sortie
skip	1	2
$(< s >_1 < s >_2)$	$([(S_aS_b), S_2,, S_n], \sigma)$	$([S_a, S_b, S_2,, S_n], \sigma)$
local in < x > in < s > end	([(local < x > in < s > end, E)	$([(< s >, E + \{< x > \to x\})]$
	$,S_2,,S_n],\sigma)$	$,S_2,,S_n],\sigma)$

Il y a également d'autres types d'instructions dont on détaillera pas le langage en machine abstraite :

- <x>=<v> (crée et assigne une valeur) : quand <v> est une procédure, on doit créer un environnement contextuel.
- if $\langle x \rangle$ then $\langle s \rangle_1$ else $\langle s \rangle_2$ end (condition) : si $\langle x \rangle$ n'est pas attribué, l'instruction va attendre ("block") jusqu'à ce que $\langle x \rangle$ soit attribuer à une valeur.
- case <x> of <p> then <math>< s>1 else < s>2 end : Le system de "case" se construit en combinant des structures de données Kernel.
- $\{< x > < y >_1, ..., < y >_n\}$: ceci est la base de l'abstraction de donnée

Par ailleurs, voici d'autres concepts de machine abstraite :

- Single-assignment memory $s = \{x_1 = 10, x_2, x_3 = 20\}$: Définition d'une variable et la valeur associée.
- Environnement $E = \{X \to x, Y \to y\}$: Lien entre un identificateur et son lien dans la mémoire
- Instruction sémantique $(\langle s \rangle, E)$: Une instruction avec son environnement.
- Stack Sémantique $ST = [(\langle s \rangle_1, E_1), ..., (\langle s \rangle_n, E_n)]$: Un stack d'instructions sémantiques.
- État d'exécution (ST, σ) : Une paire d'un stack sémantique et sa mémoire.
- Execution $(ST_1, s_1) \to (ST_2, s_2) \to (ST_3, s_3) \to \dots$: Une séquence d'état d'exécution.

4. Programme correct

grâce à la sémantique, on sait prouver qu'un programme est correct. On dit qu'un programme produit une solution correcte, on l'appelle une *spécification*.

Donc on prouve qu'un programme satisfait la spécification quand on utilise une certaine sémantique. La sémantique lie le programme à un résultat mathématique appelé spécification.

Donc on lie une vérité mathématique à un programme. Et on prouve cela via ces différentes étaps : (exemple avec une factorielle)

- 1. On commence avec la spécification du programme.
- 2. Notre programme est récursif donc on va utiliser une preuve mathématique par induction.
- 3. On doit prouver le cas de base et le cas général.
- 4. On utilise la sémantique pour prouver la véracité de notre programme.

5. Procédures

Les procédures sont la base de toutes abstractions de données.

Il y a deux choses importantes dans une procédure : sa définition et son appel.

Définition : on crée l'environnement *contextuel*. Puis, on stocke le code de la procédure et son environnement.

Appel : on crée un nouvel environnement combinant l'environnement *contextuel* de la procédure et les variables *formelles*. Ensuite, le tout est exécuté.

Ici, le seul identificateur libre est \mathbf{Z} qui est donc déclaré en dehors de la procédure. Donc à l'exécution de \mathbf{P} , \mathbf{Z} est connu donc \mathbf{Z} fait partie de l'environnement contextuel de la procédure.

Ici, à la ligne de la création de la procédure P, son environnement contextuel est $E_c = \{Z \to z\}$. On va stocker dans la mémoire notre instruction et son environnement contextuel c'est la semantic rule. Au moment de l'exécution de P avec les valeurs A et B, on va donc ajouter un environnement qui est de la sorte : $E_P = \{Y \to b, X \to a, Z \to z\}$. Donc ce deuxième environnement est stocker dans le stack sémantique pas dans la mémoire avec le fonction! Donc en langage sémantique, la définition d'une procédure ressemble à cela :

```
— Instruction sémantique : (<x>=\operatorname{proc}\{\$ < x>_1,...,< x>_n\} < s> end, E) — Arguments formels : < x>_1,...,< x>_n — Identificateurs libres de < s> : < z>_1,...,< z>_k — Environnement contextuel : E_C = E_{|<z>_1,...,< z>_k} (que les identificateurs libres) — Cela crée une liaison en mémoire de la forme : x(\operatorname{proc}\{\$ < x>_1,...,< x>_n\}< s>, end, E_C) Maintenant, voyons pour un appel sémantique :
```

- Instruction sémantique : $(\{\langle x \rangle \langle y \rangle_1...\langle y \rangle_n\}, E)$
 - Si la condition est false donc $E(\langle x \rangle)$ n'est pas lié.
 - Si $E(\langle x \rangle)$ n'est **pas** une procédure, on a une erreur de *condition*.
 - Si $E(\langle x \rangle)$ est une procédure *mais* avec le mauvais nombre d'argument, on a aussi une erreur de *condition*.

Une chose primordiale à comprendre est comment sont stocké les instructions. Elles sont stocké sur une **pile** (stack). Donc on a l'instruction sémantique sur le stack : $(\{\langle x \rangle \langle y \rangle_1...\langle y \rangle_n\}, E)$ avec la définition de procédure dans la mémoire comme cela : $E(\langle x \rangle) = proc\{\{\langle x \rangle_1,...,\langle z \rangle_n\}\langle s \rangle$ end, $E(\langle x \rangle)$ Ensuite, on met ces instructions sur la pile $(\langle s \rangle, E_C + \{\langle z \rangle_1 \to E(\langle y \rangle_1),...,\langle z \rangle_n \to E(\langle y \rangle_n)\})$

La machine abstraite fait 2 choses :

- 1. Adjonction : $E_2 = E_1 + \{X \to y\}$ Donc ajoute une paire (identificateur \to variable) à l'environnement. Ré-écrit par dessus E_1 si existe déjà. Utile pour local < x > in < s > end.
- 2. Restriction: $E_C = E_{|\{X,Y,Z\}}$ Donc limite les *identificateurs* dans un environnement. On a besoin de cela pour calculer l'environnement *contextuel*.

Une adjonction:

```
\begin{array}{c} {\rm local} \  \, X \  \, {\rm in} \\ \qquad (E1) \  \, X{=}1 \\ {\rm local} \  \, X \  \, {\rm in} \\ \qquad (E2) \  \, X{=}2 \\ \qquad \qquad \{ {\rm Browse} \  \, X \} \\ {\rm end} \end{array}
```

```
end  \begin{array}{l} \text{E1} = \{ \text{Browse} \rightarrow \text{b} \,,\,\, \text{X} \rightarrow \text{x} \} \\ \text{E2} = \text{E1} + \{ \text{X} \rightarrow \text{y} \} = \{ \text{Browse} \rightarrow \text{b} \,,\,\, \text{X} \rightarrow \text{y} \} \\ \text{Une restriction} : \\ \text{local A B C AddB in} \\ \text{A=1 B=2 C=3 (E)} \\ \text{fun } \{ \text{AddB X} \} \text{ (EC} : \text{contextual environment)} \\ \text{X+B} \\ \text{end} \\ \text{end} \\ \text{E} = \{ \text{A} \rightarrow \text{a} \,,\,\, \text{B} \rightarrow \text{b} \,,\,\, \text{C} \rightarrow \text{c} \,,\,\, \text{AddB} \rightarrow \text{a} \,\, ' \,\, \} \\ E_C = E_{|\{B\}} = \{ \text{B} \rightarrow \text{b} \,\, \} \\ \end{array}
```

3.6.4 Résumé

Définir la sémantique permet de relier les programmes au mathématique. On donne des instructions sémantique au kernel pour qu'il sache comment exécuter dans la machine abstraite. La sémantique nous permet de prouver qu'un programme est correct.

La sémantique est au cœur de la programmation. Une nouvelle librairie est comme si on ajoutait des instructions au programme donc on augmente sa sémantique.

Quand on écrit un programme, il faut comprendre la sémantique (l'utilisateur n'a pas besoin de savoir). La sémantique doit être simple et complète.

On peut voir la sémantique comme le langage de programmation ultime.

Il ne faut pas oublier que les pc sont baser sur les mathématiques discrètes.

3.7 Rappel procédure sémantique

Tout d'abord, en programmation nous avons différentes étapes qui reposent chacun sur les précédentes. Fermeture \rightarrow Programmation d'ordre supérieur \rightarrow Abstraction des données \rightarrow Technologie de l'information.

Rappel sur l'exécution d'un programme :

```
{Browse {Inc 10}} #Langage pratique (classique)
```

```
local M in #Langage Kernel
local N in

M=10
{Inc M N}
{Browse N}
```

end

A l'exécution,[($\{IncMN\}, \{M \rightarrow m, N \rightarrow n, Inc \rightarrow i, Browse \rightarrow b\}$), ($\{BrowseN\}, \{M \rightarrow m, N \rightarrow n, Inc \rightarrow i, Browse \rightarrow b\}$)], $\{m = 10, n, i = (proc\{\$XY\}Y = X + Aend, \{A \rightarrow a\}), a = 1, b = (...browsercode...)\}$ et Inc va référencer cela :

 $[(Y = X + A, \{A \rightarrow a, X \rightarrow m, Y \rightarrow n\}), (\{BrowseN\}, \{M \rightarrow m, N \rightarrow n, Inc \rightarrow i, Browse \rightarrow b\})], \sigma$ Il est important de remarquer que dans la mémoire, quand on stocke une procédure, on stocke le tout donc avec son environnement contextuel.

Programmation d'ordre supérieur

Ce concept découle directement du concept d'environnement contextuel. Dans un procédure ou fonction (les mêmes pour un langage kernel) peuvent prendre des valeurs ou des fonctions en arguments.

Définition

- Une fonction est dit de premier ordre si elle ne prend et ne ressort aucune fonction.
- Une fonction est N+1 si son entrée et sortie prennent en tout N fonctions en argument.

Nomenclature des différentes fonctions :

- Une génératrice est le fait de prendre une fonction en entrée d'une fonction.
- Une instantiation est le fait de retourner une fonction en sortie d'une fonction.
- Une composition de fonctions est le fait de prendre 2 fonctions en entrée et on retourne leur composition.

Utilisation

Via la programmation d'ordre supérieure, on peut cacher un accumulateur. On dit qu'on fait une $abstraction\ d'accumulateur.$

Une fonction type est la fonction FoldL (reduce). En effet, la fonction FoldL fait :

```
\begin{array}{c} \text{declare} \\ \text{fun } \{\text{FoldL L F U}\} \\ \text{case L} \\ \text{of nil then U} \\ \text{[] H|T then } \{\text{FoldL T F } \{\text{F U H}\}\} \\ \text{end} \\ \end{array}
```

```
\{ FoldL\ LIST\ Function\ Acc \}
```

On peut, un peu dans le même style, faire de l'encapsulation afin de cacher sa valeur à l'intérieur. \rightarrow C'est la base de *l'abstraction de donnés*.

Il faut faire attention à l'**exécution retardé**. En effet, si on ne stocke pas le résultat d'une fonction, elle ne sera exécuté que quand on appellera la valeur. Donc cela peut prendre beaucoup de place en mémoire de stocker une fonction plutôt que son résultat.

Lambda Calcul

- 1. C'est un modèle de calcul qui est Turing complete.
- 2. Tous les types de données peuvent être encodé en lambda calcul.
- 3. Par le théorème de **Church-Rosser**, le lambda calcul est **confluent**. Même résultat peu importe l'ordre de réduction
- 4. C'est la base de la programmation ordre supérieur et de la programmation formelle.

5.1 Introduction

Le lambda calcul est une manière mathématique formelle pour représenter des calculs informatiques. Cela a été créé avant l'arrivée des ordinateurs. Cela ne contient que des **définitions**, appels et utilise des **liens de variables** et de la **substitution**.

Le $lambda\ calcul$ est une manière universelle de calcul. On peut l'utiliser pour simuler des machines de Turing.

5.1.1 Fonctionnement

Le lambda calcul n'a que des fonctions anonymes d'un seul argument. Donc si on veut en avoir plusieurs, il faut combiner les fonctions :

```
sum_square (x , y) = x^2 + y^2 //fonction classique (x , y) \rightarrow x^2 + y^2 //fonction anonyme x \rightarrow (y \rightarrow x^2 + y^2) //d'une seul argument \lambda x.\lambda y.x^2 + y^2 //en lambda calcul
```

Le fait de combiner et de "nest" des fonctions s'appellent le currying.

5.1.2 Syntaxe

```
Les expressions lambdas sont composées de :

— Variables (x,y, ...)

— Du symboles d'abstractions (\lambda) et de point (.)

— Et des parenthèses

En syntaxe EBNF c'est :

t ::= x | (\lambdax.t) | t_1 t_2

(\lambdax.t) : est appelé une abstraction (définition de fonction)

t_1 t_2 : c'est l'appel de fonction.
```

5.1.3En Oz

1. La définition de fonction $(\lambda x.t)$

fun
$$\{\$X\}$$
 T end

2. L'appel de fonction $(t_1 t_2)$

$$\{T_1 \quad T_2\}$$

Le currying en Oz:

1. Définition

$$F = \text{fun } \{\$ X\} \text{ fun } \{\$ Y\} \text{ T end end}$$

2. Appel

 $\{\{F X\} Y\}$

Sémantique des expressions lambdas

Le sens d'une expression lambda dépend de comment on peut la réduire. Il en existe 3 types.

- 1. α -renaming : change le nom des variables liés
- 2. β -reduction : applique une fonction à un argument
- 3. η -reduction : enlève les variables inutilisés

Variables libres et liées

Si nous avons : $\lambda x.t$ on dit que *l'opérateur* λx lie la variable x à t. Mais la variable t est libre car n'est lié à aucune fonction. Si x est libre dans t alors on dit qu'on capture x. On dénote FV(t) l'ensemble des variables libres :

— $FV(x) = \{x\}$ où x est une variable

- $--FV(\lambda x.t) = FV(t) \setminus \{x\}$
- $--FV((t_1 t_2)) = FV(t_1) \cup FV(t_2)$

α -renaming

Ainsi, on peut changer le nom d'une variable lié:

$$\lambda x. x \rightarrow_{\alpha} \lambda y. y$$

Il faut faire attention à ce qu'on ait pas de conflit de nom et de capture de variable.

Des termes qui diffèrent d'un α -renaming sont dits α -équivalents.

Substitution

La substitution de $t_1[x := t_2]$ remplace toutes les occurrences libres de x dans t_1 par t_2 . On a parfois recourt à l' α -renaming. En effet, la substitution ne peut pas capturer des variables libres. Donc $(\lambda x.y)[y:=x]$ peut être transformé en $(\lambda z.y)[y:=x]$. La définition :

$$x[x := t] = t \qquad y[x := t] = y, \text{ if } x \neq y \qquad (t_1 \quad t_2)[x := t] = (t_1[x := t])(t_2[x := t]) \\ (\lambda x.t_1)[x := t_2] = \lambda x.t_1 \quad (\lambda y.t_1)[x := t_2] = \lambda y.(t_1[x := t_2]), \qquad \text{if } x \neq y \land y \notin FV(t_2)$$

β -reduction

C'est une application de fonction et se décrit via la substitution. (cfr 5.1.4)

Définition : $(\lambda x.t_1)t_2 \rightarrow t_1[::=t_2]$ Exemple: $(\lambda x.(x \ x))y \to (y \ y)$

η -reduction

C'est l'idée que 2 fonctions sont les $m{\hat e}mes$ si elles produisent le $m{\hat e}me$ résultat pour tous les arguments possibles. On appelle cela extensibilité. Donc 2 fonctions sont les mêmes si elles ont les mêmes propriétés extérieures.

```
Définition : \lambda x.(t-x) \to t if x \notin FV(t)

• \alpha-renaming
\begin{array}{c} \lambda x.t_1[x] \to \lambda y.t_1[y] \\ \text{(change bound vars without capture)} \end{array}
• \beta-reduction
\begin{array}{c} (\lambda x.t_1) t_2 \to t_1[x:=t_2] \\ \text{(replace free x of } t_1 \text{ by } t_2 \text{ without capture)} \end{array}
• \eta-reduction
\begin{array}{c} \lambda x.(t \times) \to t \text{ if } x \notin FV(t) \end{array}
```

FIGURE 5.1 – Résumé

Convention de notation

Quand on manipule des expression lambda, il est important de suivre quelques règles :

- Enlever les parenthèses les plus extérieur. ex : $(t_1 \quad t_2) \rightarrow t_1 \quad t_2$
- Les applications sont associatives depuis la gauche. ex: t_1 t_2 $t_3 \rightarrow ((t_1 \ t_2) \ t_3)$
- On étend vers la droite ex : $\lambda x.t_1t_2 \rightarrow \lambda x.(t_1t_2)$
- On peut simplifier les séquences d'abstractions. ex : $\lambda x.\lambda y.\lambda z.t \rightarrow \lambda xyz.t$

5.2 Types de données

Le lambda calcul peut faire tout type de calcul, il est Turing complete.

Pour le démontrer, on va encoder des chiffres, opérations, ... en lambda calcul. Donc tous les chiffres, booléens, ... seront encodés en lambda calcul

5.2.1 Nombres

On utilise une notation appelée Church Numerals :

```
-0 \triangleq \lambda f.(\lambda x.x)
-1 \triangleq \lambda f.(\lambda x.(f-x))
-2 \triangleq \lambda f.(\lambda x.(f(f-x)))
-3 \triangleq \lambda f.(\lambda x.(f(f(f-x)))
```

On peut remarquer que ces fonctions sont d'ordre supérieur. En effet, elles prennent en argument une fonction et ressortent une fonction. (d'un seul argument)

Le nombre n retourne donc la fonction qui est une composition de n fois de f. Donc on dit que \mathbf{f} est appliqué \mathbf{n} fois.

5.2.2 Opérations

Fonction successeur

Prend le nombre de Church n et retourne n+1.

$$SUCC \triangleq \lambda n.\lambda f.\lambda x.f((n \ f)x)$$
 $SUCC \triangleq \lambda n.\lambda f.\lambda x.f(n \ f \ x)$

Addition

Retourne donc la composition de m + n.

$$PLUS \triangleq \lambda m.\lambda n.\lambda f.\lambda x.(m-f)((n-f)x)$$
 $PLUS \triangleq \lambda m.\lambda n.\lambda f.\lambda x.m-f(n-f-x)$

Multiplication

$$MULT \triangleq \lambda m.\lambda n.\lambda f.m(n \quad f)$$
 $MULT \triangleq \lambda m.\lambda n.m(PLUS \quad n) \quad 0$

La deuxième façon de faire MULT est comme si on disait, "fait une somme m fois en commençant à 0.

Exponentielle

$$POW \triangleq \lambda b. \lambda e. e \quad b$$

Prédécesseur

$$PRED \triangleq \lambda n. \lambda f. \lambda x. n(\lambda g. \lambda h. h(gf))(\lambda u. u)$$

Soustraction

Grâce à la méthode du prédécesseur, on peut définir la soustraction :

$$SUB \triangleq \lambda m.\lambda n.n \quad PRED \quad m$$

Donc pour m-n on effectue la fonction prédécesseur n fois en commençant à m.

5.2.3 Opération logique

Booléens

$$TRUE \triangleq \lambda x. \lambda y. x$$
 $FALSE \triangleq \lambda x. \lambda y. y$

Opérateur logique

$$AND \triangleq \lambda p.\lambda q.p \quad q \quad p$$
 $OR \triangleq \lambda p.\lambda q.p \quad p \quad q$ $NOT \triangleq \lambda p.p \quad FALSE \quad TRUE$ $IFTHENELSE \triangleq \lambda p.\lambda a.\lambda b.p \quad a \quad b$

Prédicat

Ce sont des fonctions qui retournent une valeur booléenne :

$$ISZERO \triangleq \lambda n.n(\lambda x.FALSE)TRUE$$
 $LEQ \triangleq \lambda m.\lambda n.ISZERO(SUB m n)$

Paire

Ce sont des tuples de width = 2 et peuvent être définis en terme de booléens :

$$PAIR = (x, y)$$
 le tuple
$$PAIR \triangleq \lambda x. \lambda y. \lambda f. f \quad x \quad y$$
 $FIRST \triangleq \lambda p. p \quad TRUE$
$$SECOND \triangleq \lambda p. p \quad FALSE$$

$$NIL \triangleq \lambda x. TRUE$$

$$NULL \triangleq \lambda p. p(\lambda x. \lambda y. FALSE)$$

Ceci nous introduit à l'abstraction de donnée. Une chose cruciale à comprendre est que depuis les 3 principes simples du lambda calcul, (définition de fonction, utilisation de fonction, des variables en arguments) on peut tout réaliser!

Liste

En sachant qu'une liste est un ensemble de valeur de nil, on sait utiliser des listes en lambda calcul. On peut même les utiliser pour "simplement" définir la fonction PRED via SHIFTINC :

$$SHIFTINC \triangleq \lambda x.PAIR(SECOND \quad x)(SUCC(SECOND \quad x)) \quad (m,n) \rightarrow (n,n+1)$$

$$PRED \triangleq \lambda n.FIRST(n \quad SHIFTINC(PAIR \quad 0 \quad 0))$$

En effet cela fonctionne car le premier élément sera n-1 par rapport au second.

5.2.4 Fonctions récursives

Comme les fonctions sont anonymes, on ne peut pas faire d'appel direct récursif. On va faire en sorte qu'une fonction devient l'argument d'une expression lambda. Par exemple : $G \triangleq \lambda f. \lambda n.$ (if n = 0 then 1 else n(f n-1))

Y combinator

Cela nous permet de passer de Y(g) à g(Y-g). Ainsi, on sait faire des factorielles de manière récursive :

$$Y \triangleq \lambda g.(\lambda x.g(x \ x))(\lambda x.g(x \ x))$$

5.2.5 Théorème de Church-Rosser

Ce théorème nous dit que l'ordre de réduction n'a pas d'importance.

Concrètement, si a se réduit à b avec aucune ou plusieurs étapes et que si a se réduit à c avec aucune ou plusieurs étapes. Alors, il existe un d tel que b et c peuvent se réduire à ce dernier. Le programme est confluent ou possède la propriété de Church-Rosser.

5.2.6 Le lambda calcul et les langages de programmation

La programmation fonctionnelle peut être comprise en terme de lambda calcul.

- Les valeurs de procédures (donc *lexically scope closures*) sont des fonctions lambda.
- l'Eager et lazy evaluation est sont des stratégies de réduction différentes.

2 approches

```
Eager évaluation méthode de réduction
                                                                La lazy évaluation elle, va
         qui commence par l'intérieur
                                                                  calculer que ce qui est
donc on exécute un programme comme suit :
                                                         nécessaire et réduit si nécessaire pour
                                                     l'exécution. On va de l'extérieur à l'intérieur
                                                                {Double {Average 5 7}} →
                                                                {Average 5 7}+{Average 5 7} →
                                                                ((5+7)/2)+{Average 5 7} \rightarrow
           {Double {Average 5 7}} →
                                                                (12/2)+\{Average 5 7\} \rightarrow
           {Double ((5+7)/2)} →
                                                                6+{Average 5 7} --
           {Double (12/2)} →
                                                                6+((5+7)/2) -
           {Double 6} →
                                                                6+(12/2) -
           6+6 →
                                                                6+6 →
           12
                                                                 12
```

If statement

Dans la plupart des langages de programmation, la condition if est réalisé de manière applicative. La partie de l'action then est réalisé de manière lazy. Donc si une action produit une erreur mais quelle est dans une clause qui ne serait pas atteint, alors le programme ne crashe pas.

5.2.7 Astuces pour le Lambda Calcul

Voici quelques astuces pour vous aider à maitriser le lambda calcul qui peut sembler de prime abord barbare :

- 1. Ajouter des parenthèse!! Ex : $\lambda x.\lambda y.x + y$ 1 2 $\rightarrow (\lambda x.(\lambda y.x + y)1)2$ Cela peut sembler anodin mais cela permet de mieux comprendre et lire les expressions qui peuvent vite devenir lourdes. Aussi, garder les parenthèses ça peut aider à voir plus clair.
- 2. Utiliser des abréviations. Car on n'a pas toujours besoin de savoir comment cela fonctionne et permet de faire partie par partie une fonction.
- 3. Pour bien réaliser un η -reduction, commencer par faire une β -reduction. Vous voyez ce qu'il vous reste. Vous faites une α -renaming pour retrouver une expression qui correspond à une partie de l'expression de base.
- 4. Cet article est très utile pour comprendre le *y-combinator* et mieux disséquer les opérations en Lambda Calcul.

5.2.8 Variation et extension

Le lambda calcul est une base fondamentale dans la théorie de l'informatique. Dans les extensions du lambda calcul, on retrouve :

- Lambda calcul typé : donc avec des variables et fonctions
- System F: avec des variables de types
- Constructions de calcul: les types sont les valeurs de classes premières
- Combinateur logique : logique sans variables
- Calcul de combinateur SKI : comme le lambda calcul mais sans substitution de variables. On utilise les combinateurs S,K et I.
- <u>Langage Kernel d'OZ</u>: le lambda calcul avec des variables *dataflow* (une seule attribution), exécution *dataflow*, *threads* et evaluation *lazy* explicite.

État mutable et abstraction des données

Une chose importante à réaliser, il n'y a pas de notion de temps en programmation. Toutes les fonctions qu'on a sont mathématiques et ne change pas en fonction du temps. Un programme ne peut observer son évolution dans le temps sur l'ordinateur.

6.1 Motivation

Une des solutions possibles, on définit le temps abstrait comme une suite de valeurs. On appelle cela un état.

Formellement, un state est une séquence calculé de manière *progressive* et contient les résultats *intermédiaire*. Le paradigme fonctionnel peut utiliser les états. ci-dessous la définition de **Sum** comme un état :

Mais cela n'est pas suffisant. En effet, on voudrait que le programme remarque *lui-même* ses propres changements. Il faut faire une **extensions**, on rentre dans un nouveau **paradigme**.

6.2 État explicite

On va essayer de montrer les changements en rendant les états *explicites*. On appelle l'extension une **cellule** ou *cell* (c'est l'équivalent d'un *pointeur* en C).

Donc tout comme en C, on peut changer la référence en changeant le pointeur ou en changeant la valeur pointée.

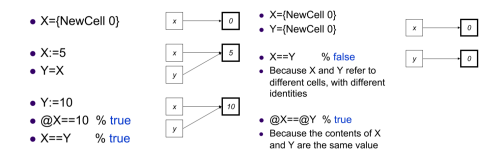
Cell

Une cellule à une identité et un contenu :

- identité : c'est constant et correspond au nom/pointeur de la cellule
- contenu : c'est le contenu stocké qui lui peut varier.

6.2.1 Exemple

Une chose à bien comprendre est que lorsqu'on réalise l'opération :=, on remplace le contenu de la box. Si on lie 2 cell via = on relie notre variable vers la même cell. Donc on peut modifier le contenu de la box via une des deux variables. (6.2.1)



6.3 Sémantique de cellules

On va maintenant étendre la machine abstraite afin d'expliquer comment les *cells* fonctionnent. Tout d'abord, nous avons maintenant **2 types de données**. Les données immutables ou assignement unique et les mutables ou assignements multiples (les cellules).

Une cellule est une paire de 2 variables.

- Une variable constante qui est lié au nom de la cell
- Une variable qui est lié au contenu de la cellule

Quand on assigne du nouveau contenu à une cell, on change la paire (seulement la deuxième variable).

```
Pour stocker le tout, on a 2 parties comme \sigma = \sigma_1 \cup \sigma_2.

— Single assignement : \sigma_1 = \{t, v, x = \xi, y = \zeta\}

— Multiple assignement : \sigma_2 = \{x : t, y : w\}

Quand on réalise l'opération X := Z on change \sigma_2. x : t \to x : z
```

6.3.1 Programmation impérative

La **programmation impérative** est le nom du nouveau *paradigme*. C'est donc le cumul du *functional paradigm* et du concept de cellules.

La programmation impérative est fondamentale en programmation orienté objet.

Langage Kernel de la programmation impérative

On remplace souvent l'attribution et l'appel du contenu par la fonction *Exchange* qui est une opération atomique (c'est-à-dire 2 opérations indissociables en 1).

6.4 Nécessité de l'état mutable

On dit qu'un programme est modulaire pour une partie si on peut changer cette dernière sans changer le reste du programme. TODO ajouter plus d'info

6.4.1 Comparaison

Dans la programmation fonctionnelle

- Un composant **ne change jamais** de comportement (c'est permanent).
- Mettre à jour un composant signifie que sont interface change et donc on doit mettre à jour d'autres composants.

Dans la programmation impérative

- Un composant peut être mis à jour sans changer son interface et donc on ne doit pas tout mettre à jour.
- Un composant peut changer de comportement à cause des actions passées sur une cellule.

On peut avoir le meilleur des 2 mondes, en simplifiant les mises à jour de composants tout en s'assurant que les cellules se comportent comme on le souhaite.

6.5 Abstraction des données

C'est une des bases pour construire des logiciels complexes. L'abstraction des données est supportée par les fonctions d'ordre supérieur, static scoping et l'état explicite. La première chose à réaliser est l'encapsulation.

6.5.1 Encapsulation

C'est le fait de donner à l'utilisateur qu'un nombre *limité* de fonctions et d'instanciations. Par exemple, une TV peut être commandé via une télécommande ayant un nombre limitée de fonction. Son fonctionnement est *encapsulé* dans sa boite et l'utilisateur ne peut pas faire des modifications (*techniquement*) à l'intérieur.

Définition

C'est donc une partie d'un programme qui a une partie *extérieure* (au contact avec l'utilisateur) et une partie *intérieur* (fonctionnement interne). Toutes les opérations à l'intérieur doivent passer par l'interface pour être donné à l'utilisateur.

On limite les *fonctionnalités* et l'utilisateur doit suivre des règles établis de notre interface pour s'assurer que son résultat est bien correct.

L'encapsulation doit être supporté par le langage de programmation.

Avantage

- 1. On garantit que si on utilise la partie extérieur, les résultats sont corrects
- 2. On simplifie l'utilisation du programme :
 - L'utilisateur **ne doit pas** savoir comment le programme fonctionne.
 - On peut partitionner notre programme pour simplifier le développement et l'utilisation
- 3. On simplifie le développement de grands programmes. Un développeur est responsable de son implémentation et peut la maintenir.
- 4. Un développeur ne doit pas connaître tout le code source pour utiliser les interfaces des autres développeurs.

6.5.2 Les 2 types

Objets

On regroupe dans une même entité les valeurs et opérations. Ex : la télévision.

Type de données abstraites

On sépare les valeurs et opérations. Ex : un distributeur de boisson \rightarrow (on utilise un pièce (fonction) et on reçoit un objet)

6.6 Le type de données abstraites

Donc cela consiste a un ensemble de *valeurs* et d'*opérations*. Donc par exemple les nombres et les opérations arithmétiques usuelles.

Dans la plupart des ADT les valeurs et les opérations n'ont pas **d'états**. Donc valeurs constantes et les opérations n'ont pas de mémoire interne.

Donc par exemple pour un stack, on l'instantie via une fonction qui nous retourne le type de données.

6.6.1 Encapsulation

Le problème avec cette implémentation vu au-dessus d'un stack est que les données ne sont pas protégées donc peuvent être modifier outre les interfaces.

On va protéger les données. On utilisera un Security Wrapper. On utilise ça comme suit :

```
 {NewWrapper Wrap Unwrap} //crée une nouvelle clée d'encryption W={Wrap X} //encrypte X={Unwrap W} //décrypte
```

C'est donc une sorte d'encryption/décryption. Ainsi, on cache et empêche l'accès aux valeurs car on va encrypter les données primaires. L'utilisateur ne peut invoquer les fonctions Wrap et Unwrap. Voici l'implémentation d'un stack :

```
local Wrap Unwrap in
  {NewWrapper Wrap Unwrap}

fun {NewStack} {Wrap nil} end
  fun {Push W X} {Wrap X|{Unwrap W}} end
  fun {Pop W X} S={Unwrap W} in X=S.1 {Wrap S.2} end
  fun {IsEmpty W} {Unwrap W}==nil end
end
```

6.6.2 Remarque

Le premier langage de programmation à implémenter l'ADT est CLU et précédé de Simula 67 en 1967.

Ces langages supportent également la protection, ... De nombreux langages actuels supportent implicitement l'ADT (par exemple : JAVA, les nombres sont ADT et les objets en java ont des propriétés ADT)

6.7 Les objets

Cela représente donc à la fois un ensemble de valeur et d'opérations. Donc au début, on instantie notre stack. Par la suite on réalise des opérations de la sorte :

```
S={NewStack}
{S push(X)}
{S pop(X)}
{S isEmpty(B)
```

Donc on voit que notre S est une sorte de fonction et instance, les deux à la fois. Concrètement, on implémente un objet pour un Stack comme ci-dessous :

```
 \begin{array}{c} \text{fun } \{ \text{NewStack} \} \\ & C \!\!=\!\! \{ \text{NewCell nil} \} \\ & \text{proc } \{ \text{Push X} \} \text{ $C \!\!:=\!\! $X \!\!=\!\! $C$ end} \\ & \text{proc } \{ \text{Pop X} \} \text{ $S \!\!=\!\! $C$ in $C \!\!:=\!\! $S.2$ $X \!\!=\!\! $S.1$ end} \\ & \text{proc } \{ \text{IsEmpty B} \} \text{ $B \!\!=\!\! $(@C \!\!\!=\!\!\! \text{nil})$ end} \\ & \text{in} \\ & \text{proc } \{ \$ \text{ M} \} \\ & \text{case M of push(X) then } \{ \text{Push X} \} \\ & \text{[] pop(X) then } \{ \text{Pop X} \} \\ & \text{[] isEmpty(B) then } \{ \text{IsEmpty B} \} \text{ end} \\ & \text{end} \\ \end{array}
```

Chaque appel à NewStack va donc créer un nouvel objet. Pour réaliser ses procédures, on passe 1 seul argument à notre objet. Pas besoin de Wrapper car on ne peut accéder à ces fonctions que via la création de l'objet stack. On le dissimule donc via le dynamic scoping.

6.7.1 Remarque

De nos jours, les objets sont *omniprésents* en programmation.

Ils sont apparus avec simula67 et a inspiré la plupart des langages actuels.

Cependant, la plupart des langages orientés objets sont en réalité des *ADT* même s'ils incorporent les deux (*ils ont en plus les modules et composants*).

6.8 Les 4 types d'abstraction de données

Les 2 à ajouter sont :

- 1. Les types de données abstraites **avec** état $(stateful\ ADT)$
 - (a) Très utilisé en C mais sans l'*encapsulation* puisqu'impossible en C.
 - (b) On les retrouve dans les classes Java avec des attributs *statiques*.

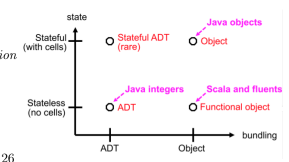


FIGURE 6.1 – Résumé de l'abstraction des données

- 2. Les objets sans état (functional objects):
 - (a) Les objets sont immutables Donc appeler un objet, retourne un nouvel objet avec une nouvelle valeur
 - (b) Plus en plus à la mode (oue oue Scala #EPFL)

6.8.1 Functional Objects

Constructions

Un *objet fonctionnel* n'a pas de sécurité (pas de cellules ni de wrappers) cela utilise que de la programmation d'ordre supérieur.

```
local
  fun {StackObject S}
    fun {Push E} {StackObject E|S} end
    fun {Pop S1}
      case S of X|T then S1={StackObject T} X end end
    fun {IsEmpty} S=nil end
    in
      stack(push:Push pop:Pop isEmpty:IsEmpty)
  end
  in
    fun {NewStack} {StackObject nil} end
  end
```

En Scala

C'est une sorte de forme hybride entre programmation fonctionnel et orienté objet. Scala supporte les 2 paradigmes.

En Scala, on peut définir des objets immutables qui retournent, eux-mêmes, des objets immutables. Les objets immutables sont des objets fonctionnels (donc pas de changement).

6.8.2 Stateful ADT

Voici l'implémentation d'un stack en $stateful\ ADT$:

```
local Wrap Unwrap
{NewWrapper Wrap Unwrap}
fun {NewStack} {Wrap {NewCell nil}} end
proc {Push S E} C={Unwrap S} in C:=E|@C end
fun {Pop S} C={Unwrap S} in
    case @C of X|S1 then C:=S1 X end end
fun {IsEmpty S} @{Unwrap S}==nil end
in
    Stack=stack(new:NewStack push:Push pop:Pop isEmpty:IsEmpty)
end
```

On utilise donc à la fois une cellule et un wrapper. Pour mettre à jour un stack, on n'utilise pas de wrapper car on va utiliser des cellules (ex : pour Push, $Pop\ et\ IsEmpty$)

6.9 Remarques supplémentaires

- Jave est designé pour supporter les abstractions de données :
 - 1. True data abstraction (encapsulation, garbage collector)
 - 2. Tout entité en Java est un objet ou un ADT
 - 3. Supporte les principes de design orienté objet.
- Scala a 2 grand principes:
 - 1. Séparation entre les états mutables et immutables (programmation fonctionnelle)
 - 2. Tout est un objet (même les fonctions)

Scala, en plus de fonctionner sur la JVM, est un successeur important de Java et est très versatile via sa puissance expressive.

6.10 Conclusion

L'abstraction des données est un concept nécessaire pour construire des programmes plus complexes.

- L'abstraction des données est construite sur : la programmation d'ordre supérieure, le static scoping, les états explicites, les records et les clés secrètes
- L'abstraction des données est définie via ces concepts. Ainsi, on connait la sémantique de l'abstraction de donnée.

Il existe 4 types d'abstraction des données orientées selon 2 axes :

- 1. Objet et ADTs sur un axe
- 2. Stateful et Stateless

Il existe 2 types d'abstraction des données qui sont dominantes mais les 2 dernières sont toujours utiles pour certains types d'abstraction.

Quasi tous les langages de programmation modernes supportent l'abstraction. Ils supportent généralement plusieurs types. Ils sont souvent plus des langages "orientés abstractions des données" que simplement "objet orienté".

Les exceptions

Une exception est lorsqu'un programme ne se comporte pas comme prévu ou que les inputs ne peuvent pas être utilisé (par exemple : division par zéro, fichier non-existant, ...)

Ainsi, on peut faire fonctionner le programme même si il rencontre une erreur car celle-ci peut être " $intercept\acute{e}$ " via une exception.

7.1 Fonctionnement

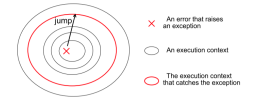
On voudrait donc que le programme ne cesse pas quand il rencontre un soucis et on veut qu'une erreur impacte *au minimum* le programme. On utilise le principe du confinement.

Le confinement

Donc notre programme est un ensemble imbriqué de contexte d'exécution.

Donc si une erreur apparait, elle influence le contexte et pas tout le programme.

On protège chaque exécution par des exceptions handlers qui sont comme des "douaniers" entre chaque zone de contexte. Ainsi, on s'assure que l'erreur est contenu et minimisée.



7.1.1 En Oz

On a les try et raise qui sont deux nouvelles instructions :

Try et Raise

Le try met un marker sur le stack et puis exécute l'instruction < S1 >. Si il n'y a aucune erreur, l'instruction s'exécute normalement et le marker est enlevé à la fin. Si raise est appelé pour signifier une erreur, le stack d'instructions est vidé jusqu'au marker. Ensuite, on exécute < s2 >. Dans notre exemple, < y > est la même erreur que < x >. De plus, la porté de < y > est couvre exactement jusqu'à < s2 >.

Finally

En plus de ces deux instructions, on peut rajouter une instruction s'appelant finally qui comporte des étapes à exécuter peu importe si une erreur arrive ou pas.

7.1.2 En Java

C'est un objet hérité de la class des Exceptions (elle-même sous-classe des Throwable) et il existe 2 types d'exceptions :

- Checked exceptions : le compilateur vérifie que les méthodes ne *throw* que des exceptions déclaré pour la classe
- Unchecked exceptions : pour gérer les exceptions que le compilateur ne peut pas vérifier (*les rayons cosmiques*). Elles héritent des *RuntimeException* et *Error*.

Donc en tant que développeur on check les erreurs checked.

7.1.3 Utilisation correcte

On n'utilise pas une exception pour un comportement **attendu ou prévisible**. C'est-à-dire que, par exemple, on ne lit pas un fichier jusqu'au moment d'une erreur. Non, le fait que le fichier se finisse est prévisible et ne demande pas d'exception.

Programmation simultanée

On a besoin de la *programmation simultanée* car notre monde progresse avec le temps et chaque chose progresse indépendamment des autres.

Simultanéité en programmation

- 1. Système distribuée : relié les pc entre eux par un réseau (data center, ...)
 - (a) Une activité en simultanée est appelée un noeud de calcul.
 - (b) Chaque noeud de calcul a ses propres ressources (CPU, mémoire, ...).
- 2. Système d'exploitation : le controle d'un pc
 - (a) Une activité en simultanée est appelée un processus.
 - (b) Tous les *processus* partagent les mêmes ressources mais ont des espaces allouées de mémoires distincts.
- 3. Processus : l'exécution d'un seul programme
 - (a) Une activité en simultanée est appelée un thread.
 - (b) Les threads partagent le même espace mémoire.

Ce principe est très naturel car est présent tout autour de nous. Une activités indépendante est donc simultanée. Cependant, cela doit être supporté par le langage lui-même.

8.1 Les bases

On peut avoir des événements qui progressent en même temps mais certaines activités doivent pouvoir communiquer entre elle et se synchroniser.

Complexité

On peut faire face à de nombreux soucis en utilisant des threads: nondeterminism, race conditions, reentrancy, deadlocks, livelocks, fairness, consistency, shared data.

Mais, on peut faire en sorte que la programmation simultanée soit aussi simple que la programmation séquentielle.

Il faut que le paradigme soit correctement choisi. On verra donc le deterministic dataflow qui est une forme de programmation fonctionnelle.

8.2 Deterministic dataflow

Les 3 grands paradigmes de la programmation simultanée :

- 1. Deterministic dataflow: (le plus simple et meilleur)
 - Aussi appelé le functional dataflow.
 - Supporte toutes les techniques de la programmation fonctionnelle.
- 2. Message-passing concurrency: (Erland et Scala)
 - Les activités envoient des messages entre eux.
- 3. Shared-state concurrency: (moniteurs Java)
 - Les activités partagent les mêmes données et essayent de travailler ensemble.
 - Plutôt compliqué et encore fort utilisé aujourd'hui.

Variable non-liée

C'est quand on crée une variable dans la mémoire sans qu'elle soit lié à une valeur.

En Oz, quand on veut afficher une variable qui n'est pas encore déclaré, Oz va attendre jusqu'à ce qu'on déclare la variable. Donc ci-dessous, Oz va s'attendre juste avant l'addition de X:

```
\begin{array}{c} \text{local X Y in} \\ \text{Y=}\text{X+1} \\ \text{\{Browse Y\}} \end{array} end
```

Donc, un Thread peut interagir sur ce code si il attribue une valeur à X. C'est en cela que correspond le dataflow execution

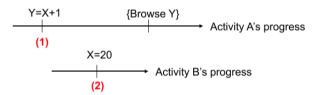


FIGURE 8.1 – Exemple d'exécution

L'activité A attend à (1) jusqu'à ce que l'activité B arrive à (2).

8.3 Threads

C'est donc cela qui nous permet d'implémenter la programmation simultanée en Oz. C'est donc un fil d'exécution qui s'exécute en même temps.

Chaque Threads fonctionnent de manière séquentielle et sont indépendants l'un de l'autre.

Cependant il faut bien comprendre quelques détails :

- Il n'y a aucun ordre spécifique pour l'exécution des Threads.
- Le système exécute tous les threads en même temps en utilisant l'interleaving semantics. Donc on a un thread qui exécute un à un les threads et change continuellement.
- Le système garantit que chaque Thread reçoit les ressources égales et nécessaires.

Les Threads peuvent *communiquer* entre eux si ils partagent une variable.

\mathbf{Oz}

En Oz, créer des Threads est très peu "énergivores" donc on peut se permettre d'en créer un grand nombre.

De plus, on écrit un Thread comme :

```
thread <s> end
```

Donc on peut créer ce programme :

```
\begin{array}{ll} declare \ X \\ thread \ \{Browse \ X\!\!+\!\!1\} \ end \\ thread \ \{X\!\!=\!\!1\} \ end \end{array}
```

Il y a donc 2 façons que les Threads se lancent : ligne $2 \to \text{ligne } 3$ ou ligne $3 \to \text{ligne } 2$. Cependant, le même résultat est le même, 2 est affiché.

Le Browser

Le Browser en Oz s'exécute avec son propre Thread.

Pour chaque variable non-liée qui est affiché, on crée un thread dans le *Browser* qui attend jusqu'à ce qu'on lui attribue une valeur.

Cependant, cela ne fonctionne pas avec les *cellules*. Le Browser utilise le paradigme "functional dataflow" et <il ne regarde donc pas l'intérieur de la cellule.

8.3.1 Streams et Agents

Un stream est une liste qui se finit par une variable non défini. On peut étendre la liste au tant que l'on veut.

On peut les utiliser comme une façon de communiquer entre des Threads. (ex : $producteur\ consom-mateur$)

Producteur Consommateur

- Producteur : génère un stream de données.
- Consommateur : lis un stream et réalise une action dessus.
- Filtre : lis et génère un stream.

Agent

C'est une activité concurrente qui lis et écris dans un stream. C'est une raison principale de la single assignement car ainsi on peut faire de la récursion terminale qui fait que le dataflow deterministic en un paradigme pratique.

Toutes les listes de fonctions peuvent utiliser comme un agent. (on peut aussi faire la higher order programming)

8.3.2 Sémantique des Threads

On étend la machine abstraite. Chaque Threads possèdent son propre stack sémantique mais partagent la même mémoire.

On exécute une étape du stack sémantique à la fois et à tour de rôle.

Le Scheduler décide sur quelle thread s'exécute via une technique d'entrelacement.

Entrelacements

C'est une manière d'aborder des threads plus simples que de la *vraie concurrence*. En entrelacement un processeur ne peut pas écrire en même sur une zone de mémoire. (on a quand même une cache coherence protocol qui s'assure qu'on n'écrit pas en même temps)

8.4 Exécution de programmes concurrents

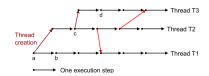
Séquentiel

Une exécution d'un programme séquentiel est son exécution sur un thread. Les exécutions séquentielles sont d'ordres totals donc un ordre définit entre toutes les pairs d'états.

Ordre partiel

Donc un programme concurrent est un programme avec plus qu'un Thread. Donc on dit qu'on a un ordre partiel. On n'a pas de pair d'exécution définit.

Mais on a toujours qu'une seule exécution par étape



Conseils pour la syntaxe d'Oz

Voici une liste d'astuces et de choses importantes à savoir sur Oz :

- Déclarer vos fonctions et variables avec une majuscule au début!
- Une procédure est une fonction qui ne retourne **rien**.
- Pour retourner une valeur dans une fonction, on écrit une ligne où on ne fait aucune assignation ou opération, ... (Ex: on veut retourner X on écrit sur une ligne X tout seul)
- Pour éviter d'avoir des surprises, toujours bien terminer sa liste par un |nil|
- On peut toujours utiliser une fonction récursive avec **accumulateur** pour une fonction récursive. C'est même conseillé!
- On peut écrire en langage Kernel directement en oz
- On peut faire des listes de procédures via la notation Kernel d'une procédure
- Une liste est un tuple de type (1 :Num 2 :(1 :Num 2 :nil))
- Pour être plus "opti" utiliser les local in.
- Si notre code est le même que celui du voisin mais que vous avez des résultats différents, relancez emacs ou VScode. Nettoyer le buffer et feed tout le code dedans.
- Pour être plus *productif*, télécharger "Powertoys" sur Windows et activer l'option "**toujours afficher**" (**always on top**).